

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2004 年 2 月 19 日 (19.02.2004)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2004/014932 A1

(51) 国際特許分類: C07H 17/02, A61K 31/7056, A61P 3/04, 3/06, 3/10, 9/04, 9/10, 9/12, 19/06, 43/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP2003/010048

(22) 国際出願日: 2003 年 8 月 7 日 (07.08.2003)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:
特願2002-232074 2002 年 8 月 8 日 (08.08.2002) JP
特願2002-321729 2002 年 11 月 5 日 (05.11.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): キッセイ薬品工業株式会社 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県 松本市 芳野 1 9 番 4 8 号 Nagano (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 寺西 弘孝 (TERANISHI, Hirotaka) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県

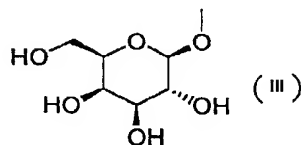
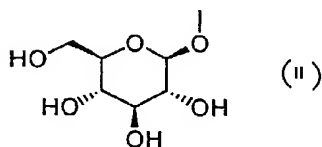
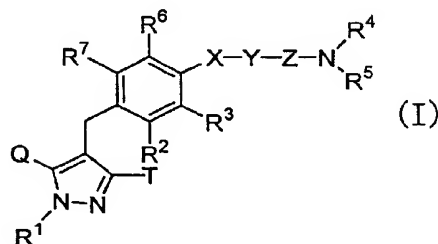
南安曇郡 穂高町 大字 柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 伏見 信彦 (FUSHIMI, Nobuhiko) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町 大字 柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 米窪 滋 (YONEKUBO, Shigeru) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町 大字 柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 清水 和夫 (SHIMIZU, Kazuo) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町 大字 柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 柴崎 利英 (SHIBAZAKI, Toshihide) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町 大字 柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 伊佐治 正幸 (ISAJI, Masayuki) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町 大字 柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,

[続葉有]

(54) Title: PYRAZOLE DERIVATIVE, MEDICINAL COMPOSITION CONTAINING THE SAME, MEDICINAL USE THEREOF, AND INTERMEDIATE FOR PRODUCTION THEREOF

(54) 発明の名称: ピラゾール誘導体、それを含有する医薬組成物、その医薬用途及びその製造中間体



(57) Abstract: A pyrazole derivative represented by the general formula (I) (wherein R¹ is II, optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; either of Q and T is the group of the formula (II) or the formula (III) and the other is optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; R² is H, halogeno, OH, optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; X is a single bond, O, or S; Y is a single bond, C₁₋₆ alkylene, etc.; Z is CO or SO₂; R⁴ and R⁵ each is H, optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; and R³, R⁶, and R⁷ each is H, halogeno, etc.), a pharmacologically acceptable salt of the derivative, or a prodrug of either. They have excellent human SGLT1 inhibitory activity and are useful as a preventive or therapeutic agent for diseases attributable to hyperglycemia such as diabetes, complications of diabetes, and obesity.

[続葉有]

WO 2004/014932 A1



DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR),
OAPI 特許 (BE, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

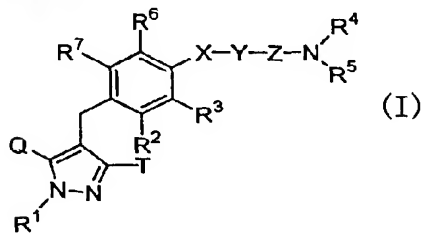
添付公開書類:
— 国際調査報告書

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB,

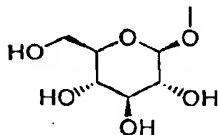
2 文字コード及び他の略語については、定期発行される各 PCT ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

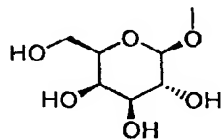
本発明は、優れたヒト SGLT1 活性阻害作用を発現し、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、
一般式



(式中の R¹ は H、置換可 C₁₋₆ アルキル基等であり ; Q 及び T は一方が式



または式



であり、他方が置換可 C₁₋₆ アルキル基等であり ; R² は H、ハロゲン原子、OH、置換可 C₁₋₆ アルキル基等であり ; X は単結合、O 又は S であり ; Y は単結合、C₁₋₆ アルキレン基等であり ; Z は CO 又は SO₂ であり ; R⁴ 及び R⁵ は H、置換可 C₁₋₆ アルキル基等であり ; R³、R⁶ 及び R⁷ は H、ハロゲン原子等である) で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物及びその医薬用途、並びにその製造中間体を提供するものである。

1

明細書

ピラゾール誘導体、それを含有する医薬組成物、その医薬用途
及びその製造中間体

5

技術分野

本発明は、医薬品として有用なピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその医薬用途、並びにその製造中間体に関するものである。

10

さらに詳しく述べれば、本発明は、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性合併症又は肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、ヒトSGLT1活性阻害作用を有するピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその医薬用途、並びにその製造中間体に関するものである。

15

背景技術

20

糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、十分なコントロールや継続的实施が困難な場合、薬物療法が併用されている。また、糖尿病の治療により慢性合併症の発症や進展を阻止するためには、長期に亘る厳格な血糖コントロールが必要であることが大規模臨床試験により確認されている

25

（下記文献1及び2参照）。更には、耐糖能異常や大血管障害に関する多くの疫学研究は、糖尿病に加え、境界型である耐糖能異常も大血管障害のリスク因子であることを示しており、食後高血糖是正の必要性が着目されている（下記文献3参照）。

現在、近年の糖尿病患者数の急増を背景に糖尿病治療薬として種々の薬剤が開発されており、特に、食後高血糖改善のためには小腸における糖質の消化・吸収を遅延させる α -グルコシダーゼ阻害薬などが使用されている。また、そ

の一つであるアカルボースは、耐糖能異常者に適応することにより、糖尿病の発症を予防又は遅延させる効果があることが報告されている（下記文献 4 参照）。しかしながら、 α -グルコシダーゼ阻害薬は、単糖であるグルコース摂取による血糖上昇には作用しないため（下記文献 5 参照）、最近における食事中的糖質構成の変化に伴い、更に広範な糖質吸収阻害作用を示す薬剤の開発が囑望されている。

一方、糖質の吸収を司る小腸には、SGLT 1（ナトリウム依存性グルコース輸送担体 1）が存在することが知られている。また、ヒト SGLT 1 の先天的異常による機能不全の患者ではグルコース及びガラクトースの吸収が不良となることが報告されており（下記文献 6 ～ 8 参照）、SGLT 1 はグルコースとガラクトースの吸収に関与することが確認されている（下記文献 9 及び 10 参照）。

更に、OLETF ラットやストレプトゾトシン誘発糖尿病ラットにおいて SGLT 1 の mRNA や蛋白が増加し、グルコース等の吸収が亢進していることが確認されている（下記文献 11 及び 12 参照）。また、糖尿病患者は、一般的に糖質の消化・吸収が亢進しており、例えば、ヒト小腸において、SGLT 1 の mRNA や蛋白が高発現していることが確認されている（下記文献 13 参照）。

それ故、ヒト SGLT 1 を阻害することにより小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができ、特には、上記作用機作に基づき糖質吸収を遅延させて食後高血糖の是正が可能であると考えられる。また、糖尿病患者における糖質吸収の亢進は、小腸における SGLT 1 の増加に起因していると予想されることから、糖尿病の予防治療には強力なヒト SGLT 1 活性阻害作用を有する薬剤の早期開発が待望される。

文献 1 : The Diabetes Control and Complications Trial Research Group, 「N. Engl. J. Med.」, 1993 年 9 月, 第 329 巻, 第 14 号, p. 977 - 986 ;

文献 2 : UK Prospective Diabetes Study Group, 「ランセット (Lancet)」,

1998年9月, 第352巻, 第9131号, p. 837-853;

文献3: 富永真琴, 「内分泌・糖尿病科」, 2001年11月, 第13巻, 第5号, p. 534-542;

文献4: Jean-Louis Chiasson、外5名, 「ランセット (Lancet)」, 2002年6月, 第359巻, 第9323号, p. 2072-2077;

文献5: 小高裕之、外3名, 「日本栄養・食糧学会誌」, 1992年, 第45巻, 第1号, p. 27-31;

文献6: 馬場忠雄、外1名, 「別冊日本臨床 領域別症候群シリーズ」, 1998年, 第19号, p. 552-554;

10 文献7: 笠原道弘、外2名, 「最新医学」, 1996年1月, 第51巻, 第1号, p. 84-90;

文献8: 土屋友房、外1名, 「日本臨牀」, 1997年8月, 第55巻, 第8号, p. 2131-2139;

15 文献9: 金井好克, 「腎と透析」, 1998年12月, 第45巻, 臨時増刊号, p. 232-237;

文献10: E. Turk、外4名, 「ネイチャー (Nature)」, 1991年3月, 第350巻, p. 354-356;

文献11: Y. Fujita、外5名, 「Diabetologia」, 1998年, 第41巻, p. 1459-1466;

20 文献12: J. Dyer、外5名, 「Biochem. Soc. Trans.」, 1997年, 第25巻, p. 479S;

文献13: J. Dyer、外4名, 「Am. J. Physiol.」, 2002年2月, 第282巻, 第2号, p. G241-G248

25 発明の開示

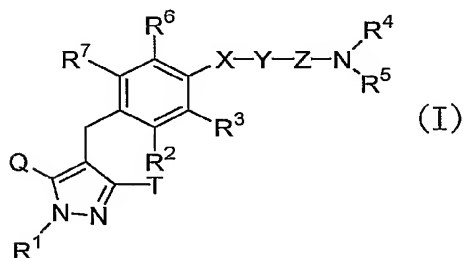
本発明者らは、ヒトSGLT1活性阻害作用を発現する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、下記一般式(I)で表されるある種のピラゾール誘導体が、下記の如く小腸においてヒトSGLT1阻害活性を示し、優れた血糖値の上昇

抑制作用を発揮するという知見を得、本発明を成すに至った。

本発明は、ヒトSGLT1活性阻害作用を発現し、小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害することにより、優れた血糖値の上昇抑制作用を発現する、新規なピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを提供するものであり、また、それを含有する医薬組成物及びその医薬用途、並びにその製造中間体を提供するものである。

即ち、本発明は、

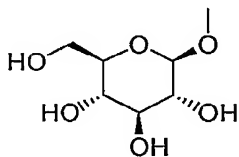
(1) 一般式



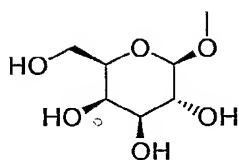
〔式中、

R¹は水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、ヒドロキシ(C₂₋₆アルキル)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₆アルキル)基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキル)基であり；

QおよびTはどちらか一方が式



または式



で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ (C_{1-6} アルキル) 基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{1-6} アルキル) 基または C_{3-7} シクロアルキル基であり；

- R^2 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、
 5 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ (C_{1-6} アルキル) 基、ハロ (C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{3-7} シクロアルキル (C_{2-6} アルコキシ) 基、
 または一般式 $-A-R^8$ (式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン
 基、 $-OCH_2-$ または $-CH_2O-$ であり、 R^8 は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6}
 ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6}
 10 アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ハロ (C_{1-6} アルキル)
 基、ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル
 基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を1～3個有
 していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキ
 ル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である) で表され
 15 る基であり；

Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり；

Yは単結合、 C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基であり (但し、単結
 合の場合、Xは単結合である) ；

Zはカルボニル基またはスルホニル基であり；

- 20 R^4 および R^5 は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または下
 記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を1～3個有して
 いてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、
 置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択され
 る基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し；

- 25 R^3 、 R^6 および R^7 は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、ハロ

ゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり；

- 置換基群 (i) は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、モノまたはジ [ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)] アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^9)R^{10}$ (式中の R^9 および R^{10} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、モノまたはジ [ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)] アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を 1～3 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する) で表される基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を 1～3 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である]

で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

- (2) Y が C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基であり、 R^4 および R^5 はどちらか一方が下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を 1～3 個有する C_{1-6} アルキル基であり、他方が水素原子、又は下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を 1～3 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、

置換基群 (i) は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、

- モノまたはジ〔ヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^9)R^{10}$ （式中の R^9 および R^{10} は同一でも異なってもよく、
- 5 それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する）で表される基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよい
- 10 アリール基、置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である、前記（1）記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；
- 20

- （3） R^4 および R^5 はどちらか一方が下記の置換基群（i A）から選択される基を1個有する C_{1-6} アルキル基であり、他方が水素原子であり、置換基群（i A）は、一般式 $-CON(R^{9A})R^{10A}$ （式中の R^{9A} および R^{10A} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒ
- 25 ドロキシ（ C_{1-6} アルキル）基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する）で表される基である、前記（2）記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

（4）Xが単結合であり、Yがトリメチレン基または1-プロペニレン基で

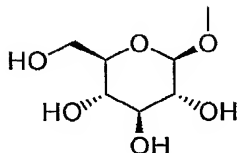
ある、前記（１）～（３）の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

（５）Xが酸素原子であり、Yがエチレン基またはトリメチレン基である、前記（１）～（３）の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

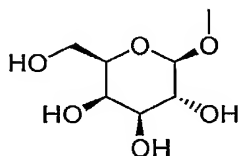
- （６）Xが単結合であり、Yが単結合であり、 R^4 および R^5 はどちらか一方が下記の置換基群（i B）から選択される同種または異種の基を１～３個有する C_{1-6} アルキル基であり、他方が水素原子、又は下記の置換基群（i B）から選択される同種または異種の基を１～３個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、
- 10 置換基群（i B）は、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）スルファミド基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^{9B})R^{10B}$ （式中の R^{9B} および R^{10B} は、どちらか一方が置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、
- 15 モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を１～３個有する C_{1-6} アルキル基であり、他方が水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基および
- 20 カルバモイル基から選択される同種または異種の基を１～３個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、或いは両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する）で表される基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を１～３個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置
- 25

換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である、前記(1)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

- 5 (7) R^1 が水素原子またはヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基であり、Tが式

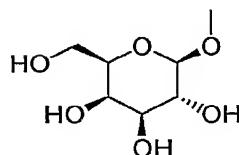


または式



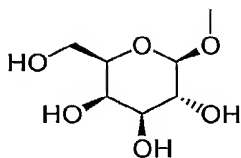
- 10 で表される基であり、Qが C_{1-6} アルキル基またはハロ(C_{1-6} アルキル)基であり、 R^3 、 R^6 および R^7 が水素原子である、前記(1)～(6)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

(8) QまたはTのどちらか一方が、式



- 15 で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基である、前記(1)～(6)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

(9) Tが、式



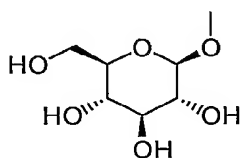
で表される基である、前記（７）または（８）記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

（１０）Ｑがイソプロピル基である、前記（７）または（９）記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩；

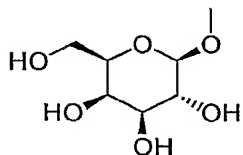
（１１）前記（１）～（１０）の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩のプロドラッグ；

（１２）Ｔが、４位の水酸基がグルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基で置換されているか、或いは６位の水酸基がグルコピラノシル基、ガラクトピラノシル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アシル）基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル（ C_{2-7} アシル）基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、アリール（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）基または C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）基で置換されている下記の基である、前記（１１）記載のプロドラッグ；

式



または式



で表される基；

（１３）下記の群から選択される化合物である、前記（１）記載のピラゾール誘導体；

4-〔(4-〔3-〔1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕-2-メチルフェニル)メチル〕-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール;

5 3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-〔(4-〔3-〔1-〔(4-〔2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル〕カルボニル〕-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール;

10 3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-〔(4-〔3-〔1-〔2-(ジメチルアミノ)エチルカルバモイル〕-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル)メチル〕-1H-ピラゾール;

4-〔(4-〔3-〔1-(2-アミノエチルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル)メチル〕-3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール;

15 3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-〔(4-〔3-〔1-〔(ピペラジン-1-イル)カルボニル〕-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル)メチル〕-1H-ピラゾール;

20 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-〔3-〔1-〔(4-〔2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル〕カルボニル〕-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール;

3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-〔(4-〔3-〔1-〔(4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル〕-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル)メチル〕-1H-ピラゾール;

25 3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-〔(4-〔3-〔1-〔(4-イソプロピルピペラジン-1-イル)カルボニル〕-1-(メチル)エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル)メチル〕-1H-ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [(S) - 2 -
ヒドロキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチ
ル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {(1E) - 3 - [(S)
5 - 2 - ヒドロキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロパー - 1 - エニル}
フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (2
- {1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル)
エチルカルバモイル} エトキシ) - 2 - メチルフェニル} メチル} - 1 H - ピ
10 ラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [2 - ヒドロキ
シ - 1, 1 - ジ (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ] - 2 - メチルフェ
ニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - {[4 -
15 (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチ
ル) エチルカルバモイル} エトキシ] - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 -
イソプロピル - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (2
- {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカル
20 バモイル} エトキシ) - 2 - メチルフェニル} メチル} - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3
- {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカル
バモイル} プロピル) - 2 - メチルフェニル} メチル} - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3
25 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカル
バモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル} メチル} - 1 H - ピラゾール;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - {[4 -
(2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチ

ル) エチルカルバモイル} プロポキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール ;

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3 - {1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル} メチル} - 1 H - ピラゾール ;

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 1 - (3 - ヒドロキシプロピル) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル} メチル} - 1 H - ピラゾール ;

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル} メチル} - 1 H - ピラゾール ;

4 - {[2 - フルオロ - 4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル} メチル} - 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール ;

4 - {[2 - クロロ - 4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル} メチル} - 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール ; 及びそれらの薬理学的に許容される塩 ;

(14) 下記の群から選択される化合物である、前記(13)記載のピラゾール誘導体 :

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - {[4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール ;

3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

5 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - { [4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1H-ピラゾール;

10 3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - {1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

15 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (2 - {1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - {[4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1H-ピラゾール;

20 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (2 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

25 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-4 - {[4 - (3 - {1 - [(ピペラジン-1-イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1H-ピラゾール;

- 5 4 - {[2-フルオロ-4 - (3 - {1 - [(ピペラジン-1-イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール; 及びそれらの薬理学的に許容される塩;

- 10 (15) 前記(1) ~ (14) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物;

(16) 前記(1) ~ (14) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有するヒトSGLT1活性阻害剤;

- 15 (17) 前記(1) ~ (14) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する食後高血糖抑制剤;

- 20 (18) 前記(1) ~ (14) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤;

(19) 高血糖症に起因する疾患が、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群から選択される疾患である、前記

- 25 (18) 記載の予防または治療剤;

(20) 前記(1) ~ (14) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止剤;

(21) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療剤；

5 (22) 血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患が、ガラクトース血症である、請求項21記載の予防または治療剤；

(23) 剤形が徐放性製剤である、前記(15)記載の医薬組成物；

(24) 剤形が徐放性製剤である、前記(16)～(22)の何れかに記載の製剤；

10 (25) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法；

(26) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止方法；

15 (27) 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用；

20 (28) 耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止用の医薬組成物を製造するための、前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用；

25 (29) (A) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害

- 薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、
- 5 終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、
- 10 ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファ-
- 15 ープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アン
- 20 ジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少
- 25 なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬；

(30) (A) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビッグアナイド薬、インスリン分泌促

- 進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、
- 10 終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リント-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、
- 15 ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファ-
- 20 ープロテイン阻害薬、リボキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンバルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アン
- 25 ジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生

成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法；

- (31) (A) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビッグアニド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファ-プロテイン阻害薬、リボキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増

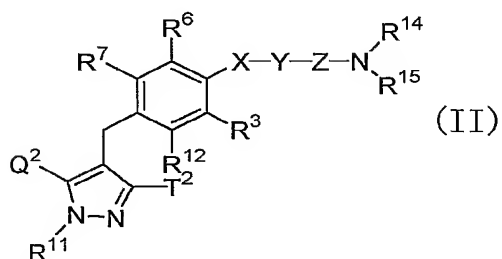
- 強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも 1 種の薬剤を有効量投与することからなる、耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止方法；
- 10 (32) 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、(A) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビッグアニド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ 1 B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシ
- 15 トール、グリコゲン合成酵素キナーゼ 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1 類縁体、グルカゴン様ペプチド-1 アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼ C 阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子 NF- κ
- 20 B 阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-1、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモ
- 25

- クロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスフェー
- 5 ープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アン
- 10 ジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少
- 15 なくとも1種の薬剤の使用；

- (33) 耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止用の医薬組成物を製造するための、(A) 前記(1)～(14)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) イン
- 20 スリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース
- 25 -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化

- 産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、
- 5 5-ヒドロキシー-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害
- 10 薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、
- 15 コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸
- 20 排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用；

(34) 一般式



〔式中、

- R^{11} は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり；

- Q^2 および T^2 はどちらか一方が2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ基または2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基であり；

- R^{12} は水素原子、ハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、または一般式-A- R^{18} (式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、-OCH₂-または-CH₂O-であり、 R^{18} は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいカルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である)で表される基であり；

Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり；

Yは単結合、 C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基であり（但し、単結合の場合、Xは単結合である）；

Zはカルボニル基またはスルホニル基であり；

- 5 R^{14} および R^{15} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または下記の置換基群（i i）から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基および保護基を有していてもよいヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し；

R^3 、 R^6 および R^7 は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり；

置換基群（i i）は、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ〔ヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）〕

- 15 アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^{19})R^{20}$ （式中の R^{19} および R^{20} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として
- 20 保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ〔ヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ（ C_{1-6} アルキル）ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基
- 25 を1～3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基および保護基を有していてもよいヒドロキシ（ C_{1-6} アルキル）基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する）で表される基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシ

クロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基として C_{1-6} アルキル基および保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である]

で表されるピラゾール誘導体またはその塩；等に関するものである。

- 10 本発明において、 C_{1-6} アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、*sec*-ブチル基、*tert*-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、*tert*-ペンチル基、ヘキシル基等の炭素数1～6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいう。 C_{1-6} アルキレン基とは、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、プロピレン基、1,1-ジメチルエチレン基等の炭素数1～6の直鎖状または枝分かれ状のアルキレン基をいう。ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基とは、水酸基で置換された上記 C_{1-6} アルキル基をいう。 C_{2-6} アルキル基とは、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、*sec*-ブチル基、*tert*-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、*tert*-ペンチル基、ヘキシル基等の炭素数2～6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいい、ヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基とは、2-ヒドロキシエチル基、3-ヒドロキシプロピル基等の水酸基で置換された上記 C_{2-6} アルキル基をいう。 C_{1-6} アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、*sec*-ブトキシ基、*tert*-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、*tert*-ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1～6の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基とは、上記 C_{1-6} アルコキシ基で置換された上記 C_{1-6} アルキル基をいう。 C_{1-6} アルコキシ
- 15
- 20
- 25

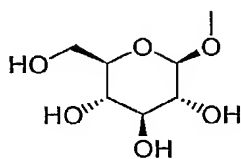
(C₁₋₆アルコキシ)基とは、メトキシメトキシ基等の上記C₁₋₆アルコキシ基で置換された上記C₁₋₆アルコキシ基をいう。C₂₋₆アルケニル基とは、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、2-メチルアリル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニル基をいう。C₂₋₆アルケニレン基とは、ビニレン基、プロペニレン基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニレン基をいう。C₂₋₆アルケニルオキシ基とは、アリルオキシ基等の不飽和結合を有する上記C₁₋₆アルコキシ基(メトキシ基を除く)をいう。C₁₋₆アルキルチオ基とは、メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-ブチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、tert-ペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキルチオ基をいう。モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基とは、上記C₁₋₆アルキル基でモノ置換されたアミノ基或いは異種又は同種の上記C₁₋₆アルキル基でジ置換されたアミノ基をいう。モノまたはジ〔ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)〕アミノ基とは、上記ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基でモノ置換されたアミノ基或いは異種又は同種の上記ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基でジ置換されたアミノ基をいう。モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)ウレイド基とは、上記C₁₋₆アルキル基でモノ置換されたウレイド基或いは異種又は同種の上記C₁₋₆アルキル基でジ置換されたウレイド基をいう。モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)スルファミド基とは、上記C₁₋₆アルキル基でモノ置換されたスルファミド基或いは異種又は同種の上記C₁₋₆アルキル基でジ置換されたスルファミド基をいう。C₂₋₇アシルアミノ基とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基等の炭素数2~7の直鎖状または枝分かれ状のアシル基で置換されたアミノ基をいう。C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基とは、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキルスルホニル基で置換されたアミノ基をいう。C₃₋₇シクロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基またはシクロヘ

- ブチル基をいう。C₃₋₇シクロアルキル (C₁₋₆アルキル) 基とは、上記C₃₋₇シクロアルキル基で置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。C₃₋₇シクロアルキル (C₂₋₆アルコキシ) 基とは、上記C₃₋₇シクロアルキル基で置換された上記C₁₋₆アルコキシ基 (メトキシ基を除く) をいう。C₂₋₆ヘテロシクロアルキル基とは、モルホリン、チオモルホリン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、アジリジン、アゼチジン、ピロリジン、イミダゾリジン、オキサゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ピラゾリジン等から派生される、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される同種または異種のヘテロ原子を1～2個結合部位以外の環内に含む上記C₃₋₇シクロアルキル基をいう。ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子をいう。ハロ (C₁₋₆アルキル) 基とは、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基等の異種または同種の1～5個の上記ハロゲン原子で置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。ハロ (C₁₋₆アルコキシ) 基とは、異種または同種の1～5個の上記ハロゲン原子で置換された上記C₁₋₆アルコキシ基をいう。C₂₋₇アルコキシカルボニル基とは、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブチルオキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、tert-ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等の炭素数2～7の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシカルボニル基をいう。アリール基とは、フェニル基、ナフチル基等の1～3環性の芳香族炭化水素基をいう。アリール (C₁₋₆アルキル) 基とは、上記アリール基で置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。ヘテロアリール基とは、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、ピロール、チオフェン、イミダゾール、ピラゾール、オキサジアゾール、チオジアゾール、テトラゾール、フラザン等から派生される、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される同種または異種のヘテロ原子を1～4個結合部位以外の環内に含む5又は6員環のヘテロアリール基をいう。C₂₋₆環状アミノ基とは、

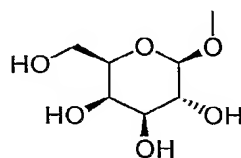
モルホリノ基、チオモルホリノ基、1-アジリジニル基、1-アゼチジニル基、1-ピロリジニル基、ピペリジノ基、1-イミダゾリジニル基、1-ピペラジニル基、ピラゾリジニル基等の、結合部位の窒素原子の他に酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される1個のヘテロ原子を環内に有していてもよい、

- 5 炭素数2～6の5又は6員環の単環性アミノ基をいう。C₁₋₄芳香族環状アミノ基とは、1-イミダゾリル基、1-ピロリル基、ピラゾリル基、1-テトラゾリル基等の、結合部位の窒素原子の他に窒素原子を1～3個環内に有していてもよい、炭素数1～4の5員環の芳香族単環性アミノ基をいう。水酸基の保護基とは、ベンジル基、メトキシメチル基、アセチル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、*tert*-ブチルジメチルシリル基、トリイソプロピルシリル基、アリル基等の一般的に有機合成反応において用いられる水酸基の保護基をいう。アミノ基の保護基とは、ベンジルオキシカルボニル基、*tert*-ブトキシカルボニル基、ベンジル基、トリフルオロアセチル基等の一般的に有機合成反応において用いられるアミノ基の保護基をいう。カルボキシ基の保護基とは、ベン
- 10 ジル基、*tert*-ブチルジメチルシリル基、アリル基等の一般的に有機合成反応において用いられるカルボキシ基の保護基をいう。

本発明において、例えば、R¹は水素原子またはヒドロキシ（C₂₋₆アルキル）基が好ましく、水素原子が更に好ましい。Tは式



- 20 または式

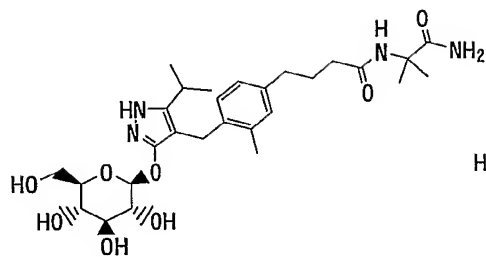


で表される基が好ましい。QはC₁₋₆アルキル基またはハロ（C₁₋₆アルキル）基が

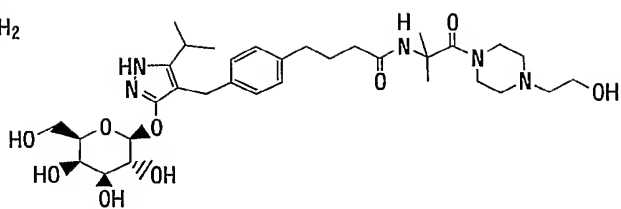
- 好ましく、 C_{1-6} アルキル基が更に好ましい。Qにおける C_{1-6} アルキル基としては、エチル基またはイソプロピル基が好ましく、イソプロピル基が更に好ましい。
- Xは単結合または酸素原子が好ましい。更には、Xが単結合の場合、Yは C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基が好ましく、トリメチレン基または1-
 5 プロペニレン基が更に好ましく、またXが酸素原子の場合、Yは C_{1-6} アルキレン基が好ましく、エチレン基またはトリメチレン基が更に好ましい。Zはカルボニル基が好ましい。 R^2 は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、または一般式 $-A-R^8$ (式中のA及び R^8 は前記と同じ意味である)
 10 で表される基が好ましく、水素原子、塩素原子、フッ素原子又はメチル基が更に好ましい。 R^4 および R^5 はどちらか一方が1~3個の水酸基または一般式 $-CON(R^9)R^{10}$ (式中の R^9 および R^{10} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ[ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)]アミノ基、
 15 ウレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基
 20 を形成する)で表される基を有する C_{1-6} アルキル基であり、他方が水素原子であるのが好ましく、どちらか一方が一般式 $-CON(R^{9A})R^{10A}$ (式中の R^{9A} および R^{10A} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する)で表される基を有する C_{1-6} アルキル基であり、他方
 25 が水素原子であるのが更に好ましい。 R^3 、 R^6 および R^7 は水素原子またはハロゲン原子が好ましく、全て水素原子が更に好ましい。

本発明における具体的な化合物としては、実施例1~116記載の化合物等を例示することができる。中でも、下記の化合物又はそれらの薬理的に許容さ

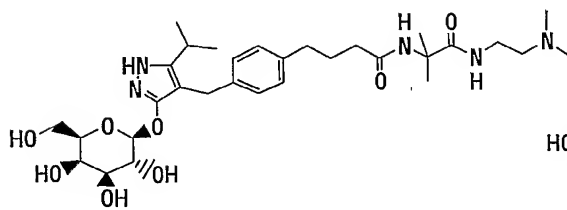
れる塩が好ましく、



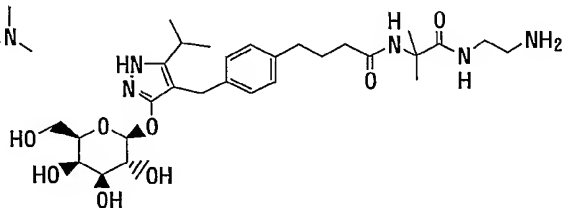
(实施例 4 4)



(实施例 48)

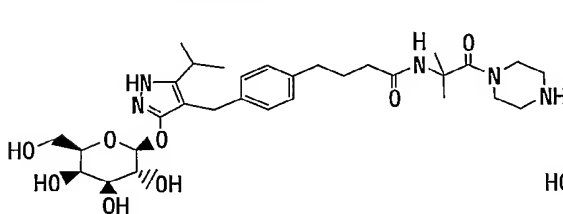


(实施例 5 2)

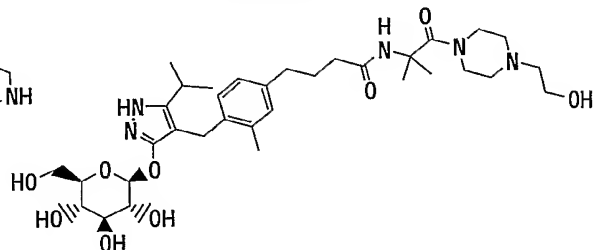


(实施例 5 6)

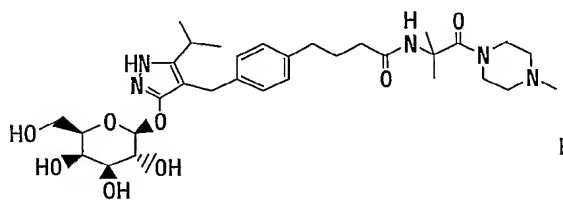
5



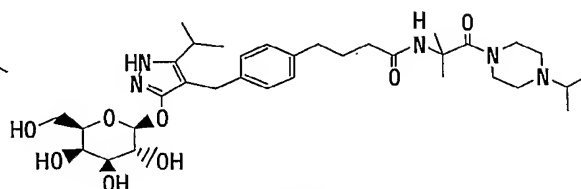
(实施例 5 7)



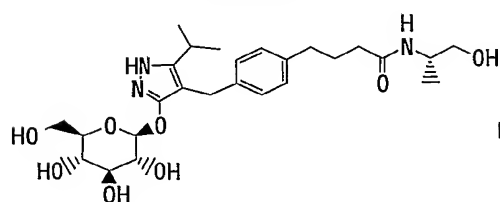
(实施例 5 9)



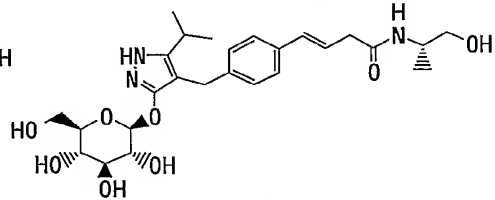
(实施例 6 1)



(实施例 6 2)

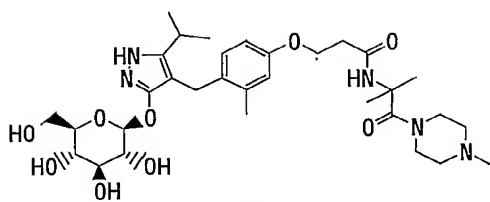


(实施例 6 6)

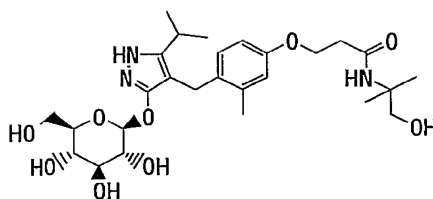


(实施例 7 3)

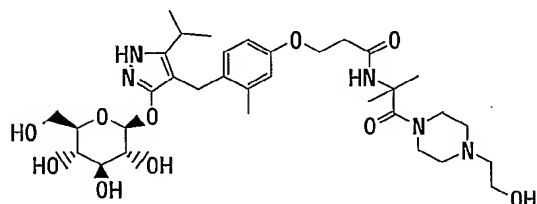
10



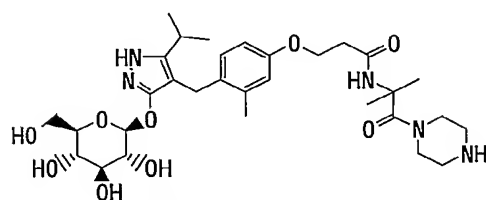
(实施例 8 5)



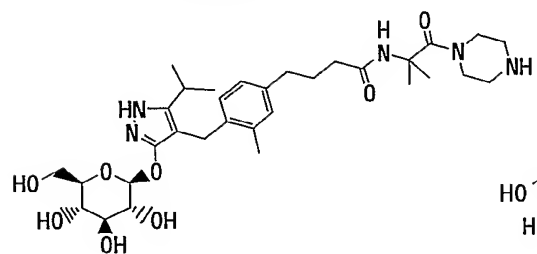
(实施例 8 7)



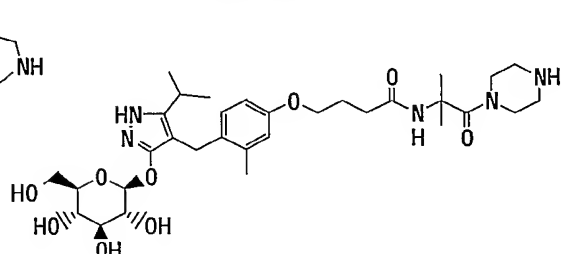
(实施例 8 9)



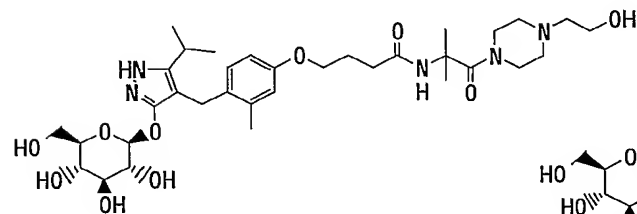
(实施例 9 9)



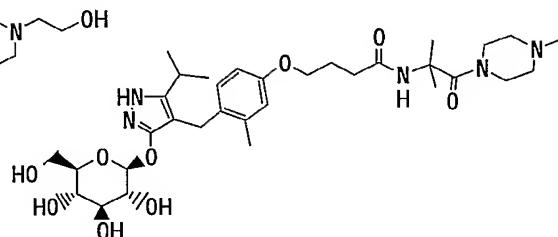
(实施例 1 0 3)



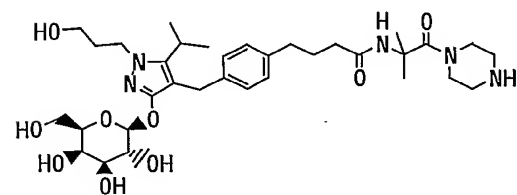
(实施例 1 0 5)



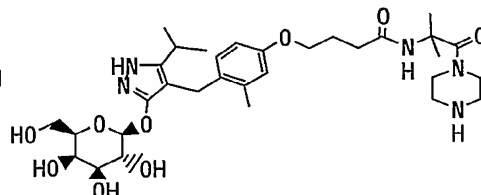
(实施例 1 0 6)



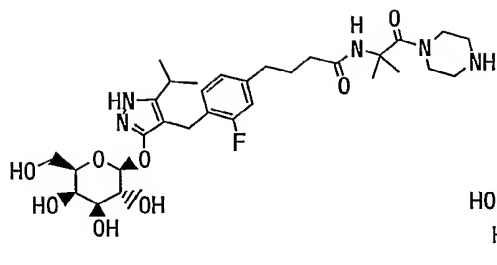
(实施例 1 0 7)



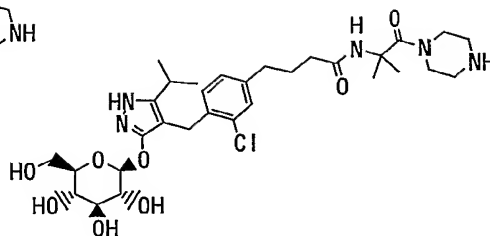
(实施例 1 0 9)



(实施例 1 1 2)



(実施例 115)

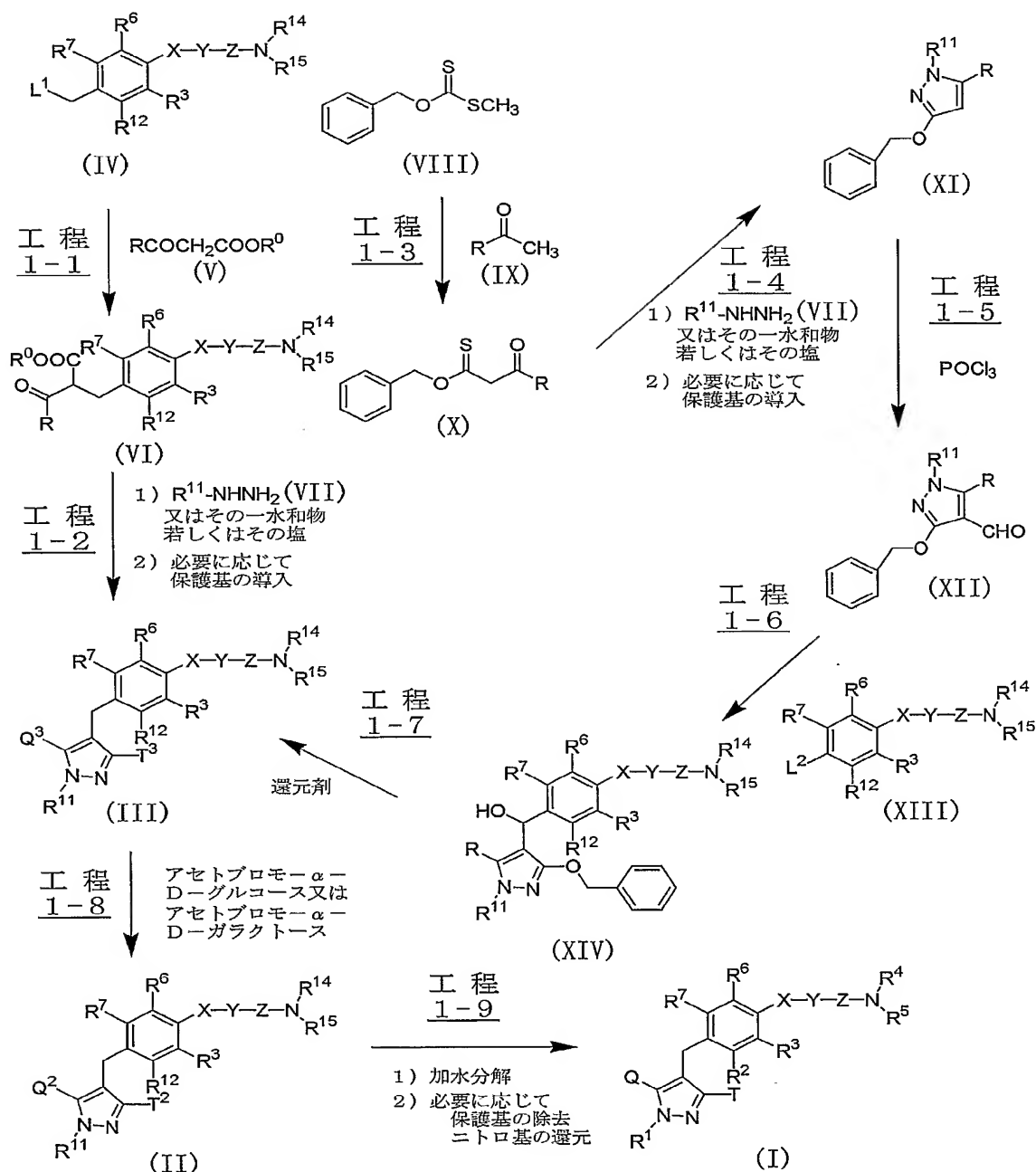


(実施例 116)

更には、3-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-
 5 1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イ
 ソプロピル-1H-ピラゾール、3-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)
 -5-イソプロピル-4-{[4-(3-{1-[(ピペラジン-1-イル)
 カルボニル]-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル]メ
 チル}-1H-ピラゾール、3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-
 10 [(4-{3-[1-{4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イ
 ル]カルボニル]-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}-2-メ
 チルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール、3-(β -
 D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-{1-
 15 [(4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)エチ
 ルカルバモイル]プロピル}フェニル]メチル}-1H-ピラゾール、3-(β -
 D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(2-{1-
 [(4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)エチル
 カルバモイル]エトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-1H-ピラゾー
 ル、3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-{[4-
 20 (2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]カルボニル]-1-(メ
 チル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-
 イソプロピル-1H-ピラゾール、3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)
 -5-イソプロピル-4-{[4-(2-{1-[(ピペラジン-1-イル)カ

- ルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル} エトキシ）－２－メチルフェニル〕メチル}－１H-ピラゾール、３－（β-D-グルコピラノシルオキシ）－５－イソプロピル－４－{〔４－（３－{１－〔（ピペラジン－１－イル）カルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル} プロピル）－２－メチルフェニル〕メチル}－１H-ピラゾール、３－（β-D-グルコピラノシルオキシ）－５－イソプロピル－４－{〔４－（３－{１－〔（ピペラジン－１－イル）カルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル} プロポキシ）－２－メチルフェニル〕メチル}－１H-ピラゾール、３－（β-D-ガラクトピラノシルオキシ）－５－イソプロピル－４－{〔４－（３－{１－〔（ピペラジン－１－イル）カルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル} プロポキシ）－２－メチルフェニル〕メチル}－１H-ピラゾール、４－{〔２-フルオロ－４－（３－{１－〔（ピペラジン－１－イル）カルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル} プロピル）フェニル〕メチル}－３－（β-D-ガラクトピラノシルオキシ）－５－イソプロピル－１H-ピラゾール又はそれらの薬理学的に許容される塩が好ましい。

本発明の前記一般式（I）で表される化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することができる。



(式中の L^1 はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり、 L^2 は $MgBr$ 、 $MgCl$ 、 MgI 、 ZnI 、 $ZnBr$ 、 $ZnCl$ またはリチウム原子であり、 R は C_{1-6} アルキル基、ハロ (C_{1-6} アルキル) 基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{1-6} アルキル) 基または C_{3-7} シクロアルキル基であり、 R^0 は C_{1-6} アルキル基であり、 Q^3 および T^3 はどちらか一方が水酸基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、

ハロ（ C_{1-6} アルキル）基、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{1-6} アルキル）基または C_{3-7} シクロアルキル基であり、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{15} 、 Q 、 Q^2 、 T 、 T^2 、 X 、 Y および Z は前記と同じ意味をもつ）

工程 1 - 1

- 5 前記一般式（I V）で表されるベンジル化合物を前記一般式（V）で表されるケト酢酸エステルと、不活性溶媒中、水素化ナトリウム、カリウム *tert* -ブトキシドなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式（V I）で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、1, 2 - ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、*N*, *N* - ジメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間～1日間である。

工程 1 - 2

- 15 前記一般式（V I）で表される化合物を前記一般式（V I I）で表されるヒドラジン化合物又はその一水和物若しくはその塩と不活性溶媒中、塩基の存在下または非存在下に縮合させた後、必要に応じて常法に従い水酸基に保護基を導入することにより前記一般式（I I I）で表されるベンジルピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、メタノール、エタノール、20 それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、トリエチルアミン、*N*, *N* - ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド等を挙げることができる。その反応温度は通常室温～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間～1日間である。尚、得られた前記一般式（I I I）25 で表されるベンジルピラゾール誘導体は常法に従い適宜その塩に変換した後、次工程において使用することもできる。

工程 1 - 3

前記一般式（V I I I）で表されるジチオ炭酸エステル化合物を前記一般式

(IX) で表されるケトン化合物と、不活性溶媒中、ナトリウムアミドなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式 (X) で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエンなどを挙げることができる。反応温度は通常 -20°C ~ 室温であり、反応時間 5 間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間 ~ 1 日間である。

工程 1 - 4

前記一般式 (X) で表される化合物を前記一般式 (VII) で表されるヒドラジン化合物又はその一水和物若しくはその塩と、不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミンなどの塩基の存在下に縮合させた後、必要に応じて常法に従い水酸基に保護基を導入することにより前記一般式 (XI) で表されるベンジルオキシピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、アセトニトリルなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0°C ~ 還流温度であり、反応時間 15 間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間 ~ 1 日間である。

工程 1 - 5

前記一般式 (XI) で表される化合物をオキシ塩化リンおよび N, N-ジメチルホルムアミドを用いて、各種溶媒中、Vilsmeier 反応を行うことにより前記一般式 (XII) で表されるピラゾールアルデヒド誘導体を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミドなどを挙げることができる。反応温度は通常 0°C ~ 還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間 ~ 1 日間である。

25 工程 1 - 6

前記一般式 (XII) で表される化合物と前記一般式 (XIII) で表されるグリニャール試薬、Reformatsky 試薬またはリチウム試薬を、不活性溶媒中で縮合させることにより前記一般式 (XIV) で表される化合物を

製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常 -78°C ～室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間～1日間である。

5 工程1-7

前記一般式(XIV)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下または非存在下、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元し、前記一般式(XIV)で表される化合物が硫黄原子を含む場合は、必要に応じて更にトリフルオロ酢酸およびジメチルスルフィドの水溶液中、通常 0°C ～還流温度にて30分間～1日間酸処理することにより前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、それらの混合溶媒などを挙げることができ、その反応温度は通常室温～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間～1日間である。尚、得られた前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体は常法に従い適宜その塩に変換した後、次工程において使用することもできる。

工程1-8

(1) 前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体において Q^3 または T^3 の何れかが C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基である場合、相当する前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトブロモ- α -D-グルコースまたはアセトブロモ- α -D-ガラクトースを用いて、不活性溶媒中、炭酸銀、水素化ナトリウムなどの塩基の存在下に配糖化させることにより相当する本発明の前記一般式(II)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温

度は通常室温～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間～1日間である。

- (2) 前記一般式 (I I I) で表されるベンジルピラゾール誘導体において Q^3 または T^3 の何れかがハロ (C_{1-6} アルキル) 基である場合、相当する前記一般式 (I I I) で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトブロモ- α -D-グルコースまたはアセトブロモ- α -D-ガラクトースを用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウムなどの塩基の存在下に配糖化させることにより相当する本発明の前記一般式 (I I) で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間～1日間である。

- (3) 前記一般式 (I I I) で表されるベンジルピラゾール誘導体において Q^3 または T^3 の何れかが C_{2-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{1-6} アルキル) 基または C_{3-7} シクロアルキル基である場合、相当する前記一般式 (I I I) で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトブロモ- α -D-グルコースまたはアセトブロモ- α -D-ガラクトースを用いて、水を含む不活性溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウムなどの塩基およびベンジルトリ (n -ブチル) アンモニウムクロリド、ベンジルトリ (n -ブチル) アンモニウムブロミド、テトラ (n -ブチル) アンモニウム硫酸水素塩などの相間移動触媒の存在下に配糖化させることによって相当する本発明の前記一般式 (I I) で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、塩化メチレン、トルエン、ベンゾトリフルオリド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常 0°C ～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間～1日間である。

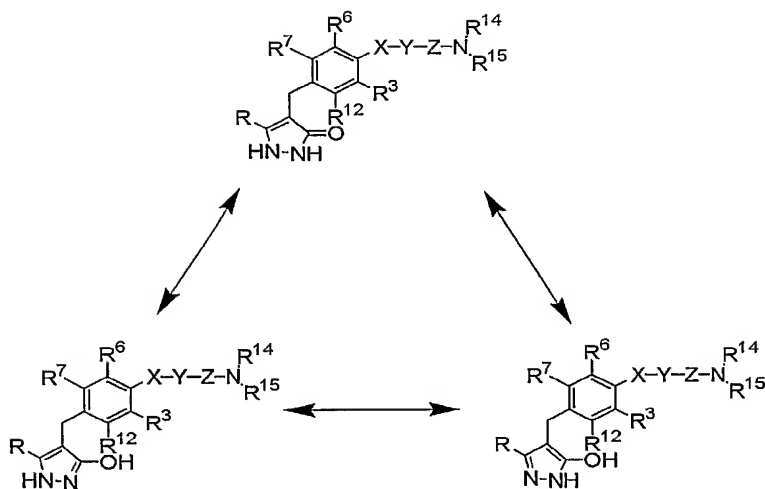
尚、得られた前記一般式 (I I) で表される配糖化されたベンジルピラゾール誘導体は常法に従い適宜その塩に変換して分離した後、次工程において使用

してもよい。

工程 1 - 9

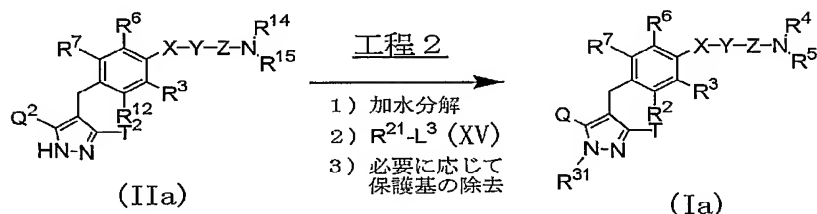
- 前記一般式 (I I) で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて保護基の除去またはニトロ基の還元を行うことにより、本発明の前記一般式 (I) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間～1 日間である。上記の如く、加水分解後、R¹¹、R¹²、R¹⁴及び／又は R¹⁵に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。更に、R²にニトロ基を有する前記一般式 (I) の化合物の場合は、上記反応終了後、常法に従い、別途酢酸エチルなどの不活性溶媒中、酸化白金などの白金系触媒を用いて通常室温～還流温度で通常 30 分間～1 日間接触還元することにより相当するアミノ基を有する化合物に導くこともできる。

- 尚、出発原料である前記一般式 (I I I) で表される化合物の内、R¹¹が水素原子である化合物には、以下に示す 3 種類の互変異性体が存在し、反応条件の相違により状態が変化するが、前記一般式 (I I I) で表される化合物には何れの化合物も含まれる。



(式中のR、R³、R⁶、R⁷、R¹²、R¹⁴、R¹⁵、X、YおよびZは前記と同じ意味をもつ)

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、R¹がC₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、ヒドロキシ(C₂₋₆アルキル)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₆アルキル)基または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキル)基である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。



10

(式中のL³はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり、R²¹はC₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C₂₋₆アルキル)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₆アルキル)基または環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリー

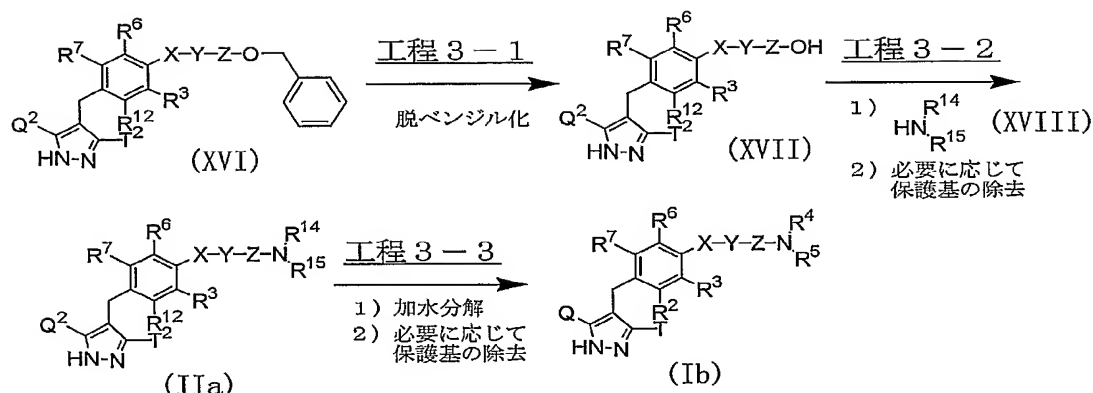
15

- ル (C_{1-6} アルキル) 基であり、 R^{31} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、ヒドロキシ (C_{2-6} アルキル) 基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル (C_{1-6} アルキル) 基または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール (C_{1-6} アルキル) 基であり、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{15} 、 Q 、 Q^2 、 T 、 T^2 、 X 、 Y および Z は前記と同じ意味をもつ)

工程 2

- 前記一般式 (I I a) で表される化合物を前記工程 1 - 9 と同様の方法により加水分解した後、前記一般式 (X V) で表されるアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸セシウム、炭酸カリウムなどの塩基の存在下、必要に応じて触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下にN-アルキル化し、保護基を有する化合物の場合は、更に必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基を除去することにより、本発明の前記一般式 (I a) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。N-アルキル化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、エタノール、1, 2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、それらの混合溶媒などを挙げるることができる。その反応温度は通常室温～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間～1日間である。

本発明の前記一般式 (I) で表される化合物の内、 R^1 が水素原子である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。



(式中の R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R¹², R¹⁴, R¹⁵, Q, Q², T, T², X, Y および Z は前記と同じ意味をもつ)

工程 3-1

- 5 前記一般式 (XVI) で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元してベンジル基を除去することにより、前記一般式 (XVII) で表される化合物を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。
- 10 その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～2 日間である。

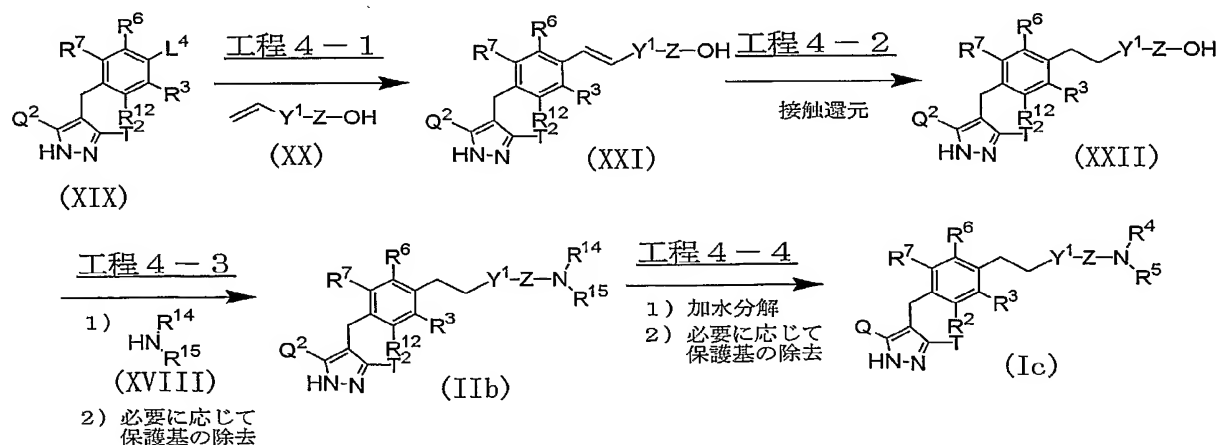
工程 3-2

- 前記一般式 (XVII) で表される化合物を不活性溶媒中、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤の存在下、及びトリエチルアミン、N,N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下又は非存在下、必要に応じて適宜 1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを添加して、前記一般式 (XVIII) で表されるアミン誘導体と縮合させた後、必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基を除去することにより、本発明の前記一般式 (IIa) で表される化合物を
- 15 製造することができる。縮合反応に用いられる溶媒としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、それらの混合
- 20

溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～ 2 日間である。

工程 3-3

- 5 前記一般式 (I I a) で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式 (I b) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間～ 1 日間である。
- 10 工程 1-9 同様、加水分解後、 R^{12} 、 R^{14} 及び／又は R^{15} に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。
- 15 本発明の前記一般式 (I) で表される化合物の内、 R^1 が水素原子であり、 X が単結合であり、 Y が C_{2-6} アルキレン基又は C_{2-6} アルケニレン基である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。



- (式中の L^4 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基等の脱離基であり、 Y^1 は単結合又は C_{1-4} アルキレン基であり、 R^2 、
- 20

R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R¹²、R¹⁴、R¹⁵、Q、Q²、T、T²およびZは前記と同じ意味をもつ)

工程 4-1

- 前記一般式 (X I X) で表されるピラゾール誘導体を前記一般式 (X X) で
- 5 表されるオレフィン誘導体と、不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末、酢酸パラジウム、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジベンジリデンアセトンパラジウム、ビストリフェニルホスフィンパラジウムジクロリドなどのパラジウム系触媒を用いて、トリス (2-メチルフェニル) ホスフィン、トリフェニルホスフィン等のホスフィン配位子の存在下又は非存在下、及びトリエチル
- 10 アルアミン、ナトリウム *tert*-ブトキシド、カリウム *tert*-ブトキシド、フッ化セシウムなどの塩基の存在下に *Heck* 反応を行うことにより、前記一般式 (X X I) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、トルエン、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げるることができる。その反応温度は通常 0℃
- 15 ~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間~2 日間である。

工程 4-2

- 前記一般式 (X X I) で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元することにより、前記一般式 (X
- 20 X I I) で表される化合物を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、それらの混合溶媒などを挙げるることができる。その反応温度は通常 0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間~2 日間である。

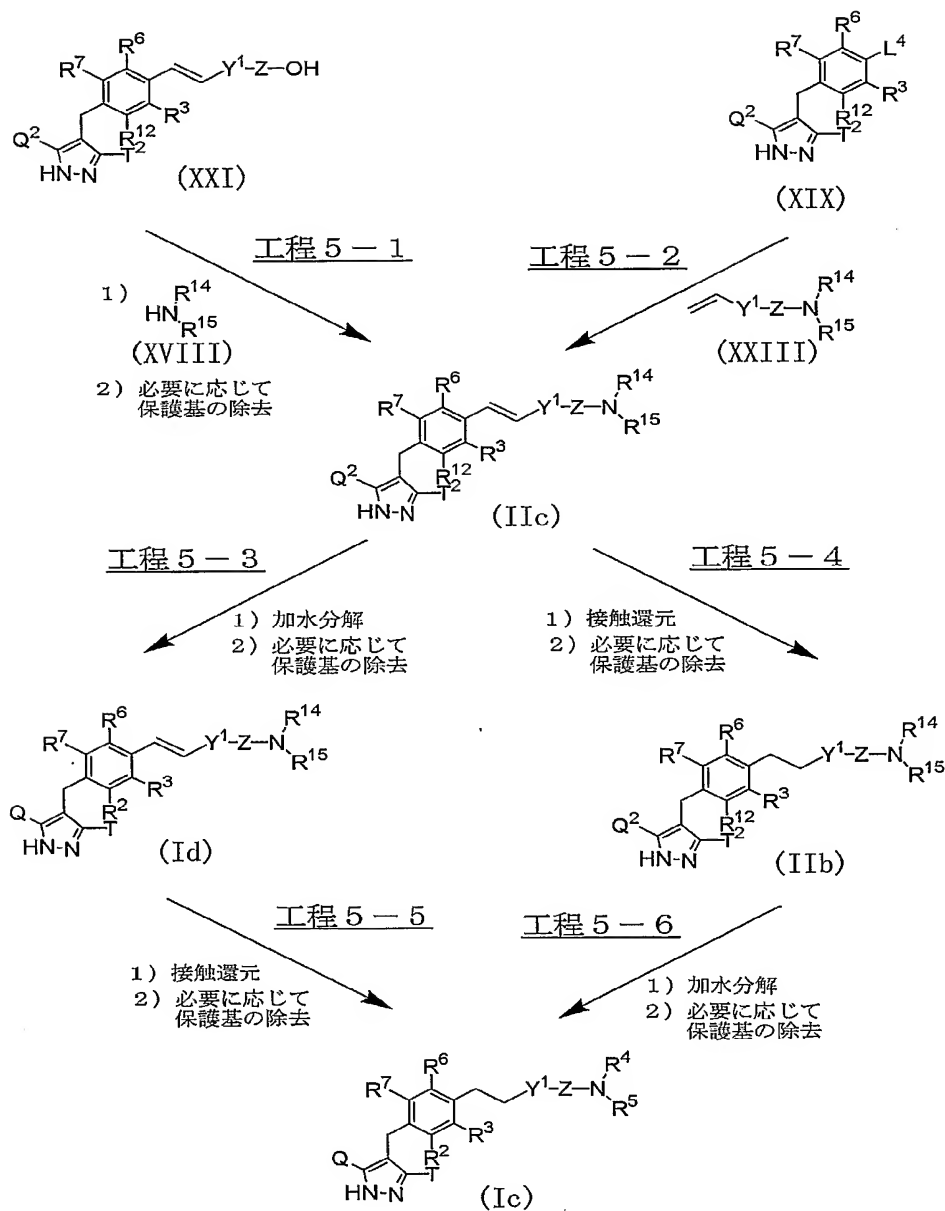
25 工程 4-3

前記一般式 (X X I I) で表される化合物を不活性溶媒中、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤及びトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエ

- チルアミン等の塩基の存在下、必要に応じて適宜 1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを添加して、前記一般式 (X V I I I) で表されるアミン誘導体と縮合させた後、必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基を除去することにより、本発明の前記一般式 (I I b) で表される化合物を製造することができる。縮合反応に用いられる溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げるができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～2 日間である。

工程 4-4

- 10 前記一般式 (I I b) で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基の除去することにより、本発明の前記一般式 (I c) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、
- 15 例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを挙げるができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間～1 日間である。工程 1-9 同様、加水分解後、R¹²、R¹⁴及び／又は R¹⁵に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することがで
- 20 きる。



(式中の L^4 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 , R^{12} , R^{14} , R^{15} , Q , Q^2 , T , T^2 , Y^1 および Z は前記と同じ意味をもつ)

工程 5-1

- 5 前記一般式 (XXI) で表される化合物を不活性溶媒中、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤及びトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチ

- ルアミン等の塩基の存在下、必要に応じて適宜 1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを添加して、前記一般式 (X V I I I) で表されるアミン誘導体と縮合させた後、必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基を除去することにより、本発明の前記一般式 (I I c) で表される化合物を製造することができる。縮合反応に用いられる溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～2 日間である。

工程 5-2

- 10 前記一般式 (X I X) で表されるピラゾール誘導体を前記一般式 (X X I I I) で表されるオレフィン誘導体と、不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末、酢酸パラジウム、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジベンジリデンアセトンパラジウム、ビストリフェニルホスフィンパラジウムジクロリドなどのパラジウム系触媒を用いて、トリス (2-メチルフェニル) ホスフィン、
- 15 トリフェニルホスフィン等のホスフィン配位子の存在下又は非存在下、及びトリエチルアミン、ナトリウム *tert*-ブトキシド、カリウム *tert*-ブトキシド、フッ化セシウムなどの塩基の存在下に H e c k 反応を行うことにより、本発明の前記一般式 (I I c) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、トルエン、
- 20 テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～2 日間である。

工程 5-3

- 前記一般式 (I I c) で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要
- 25 に応じて常法に従い適宜処理して保護基の除去することにより、本発明の前記一般式 (I d) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、

例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0°C ～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間～1 日間である。工程 1 - 9 同様、加水分解後、 R^{12} 、 R^{14} 及び／又は R^{15} に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。

工程 5 - 4

前記一般式 (I I c) で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元することにより、前記一般式 (I I b) で表される化合物を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常 0°C ～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～2 日間である。

15 工程 5 - 5

前記一般式 (I d) で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元することにより、本発明の前記一般式 (I c) で表される化合物を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常 0°C ～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間～2 日間である。

工程 5 - 6

前記一般式 (I I b) で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基の除去することにより、本発明の前記一般式 (I c) で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、

例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを挙げるができる。その反応温度は通常 0℃～還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間～1 日間である。工程 1－9 同様、加水分解後、R¹²、R¹⁴及び／又は R¹⁵に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式（I）で表される化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

10 本発明の前記一般式（I）で表されるピラゾール誘導体は、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等

15 等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩、N-メチル-D-グルカミン、N, N'-ジベンジルエチレンジアミン、2-アミノエタノール、トリス（ヒドロキシメチル）アミノメタン、アルギニン、リジン等の有機塩基との付加塩を挙げるができる。

20 本発明の前記一般式（I）で表される化合物には、水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

本発明の前記一般式（I）で表されるピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体が存在するが、本発明においてはシス（Z）体の化合物またはトランス（E）体の化合物のい

25 ずれの化合物を使用してもよい。

本発明の前記一般式（I）で表されるピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、グルコピラノシルオキシ部分又はガラクトピラノシルオキシ部分を除き不斉炭素原子を有する化合物には、R配置の化合物とS配置の化合物の

2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。

- 本発明の前記一般式 (I) で表される化合物のプロドラッグは、相当するハロゲン化物等のプロドラッグ化試薬を用いて、常法により、前記一般式 (I)
- 5 で表される化合物における水酸基（グルコピラノシル部分又はガラクトピラノシル部分の水酸基、場合により R^1 、 R^2 、 R^4 や R^5 に存在する水酸基）、環状アミノ基（ R^1 が水素原子の場合）およびアミノ基（ R^1 、 R^2 、 R^4 や R^5 がアミノ基を有する置換基である場合）から選択される1以上の任意の基に、常法に従い適宜プロドラッグを構成する基を導入した後、所望に応じ、適宜常法に従い単
- 10 離精製することにより製造することができる。水酸基やアミノ基において使用されるプロドラッグを構成する基としては、例えば、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アシル）基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル（ C_{2-7} アシル）基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、アリール（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）基、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）基等を挙げることができ、環状アミノ基において
- 15 て使用されるプロドラッグを構成する基としては、例えば、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アシル）基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル（ C_{2-7} アシル）基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）基、（ C_{2-7} アシルオキシ）メチル基、1-（ C_{2-7} アシルオキシ）エチル基、（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）オキシメチル基、1-〔（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）
- 20 オキシ〕エチル基、（ C_{3-7} シクロアルキル）オキシカルボニルオキシメチル基、1-〔（ C_{3-7} シクロアルキル）オキシカルボニルオキシ〕エチル基等を挙げることができる。 C_{2-7} アシル基とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基等の炭素数2～7の直鎖状または枝分かれ状のアシル基をいい、 C_{1-6} アルコキシ（ C_{2-7} アシル）基
- 25 とは、前記 C_{1-6} アルコキシ基で置換された上記 C_{2-7} アシル基をいい、 C_{2-7} アルコキシカルボニル（ C_{2-7} アシル）基とは、前記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基で置換された上記 C_{2-7} アシル基をいい、アリール（ C_{2-7} アルコキシカルボニル）基とは、ベンジルオキシカルボニル基等の、前記アリール基で置換された前記 C_{2-7} アルコ

キシカルボニル基をいい、 C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基とは、前記 C_{1-6} アルコキシ基で置換された前記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基をいい、

(C_{2-7} アシルオキシ)メチル基とは、上記 C_{2-7} アシル基で O -置換されたヒドロキシメチル基をいい、 $1-(C_{2-7}$ アシルオキシ)エチル基とは、上記 C_{2-7} アシル

5 基で O -置換された 1 -ヒドロキシエチル基をいい、(C_{2-7} アルコキシカルボニル)オキシメチル基とは、前記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基で O -置換されたヒドロキシメチル基をいい、 $1-[(C_{2-7}$ アルコキシカルボニル)オキシ]エチル基とは、前記 C_{2-7} アルコキシカルボニル基で O -置換された 1 -ヒドロキシエチル基をいう。また、(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニル基とは、前記 C_{3-7}

10 シクロアルキル基を有する環状アルコキシカルボニル基をいい、(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニルオキシメチル基とは、上記(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニル基で O -置換されたヒドロキシメチル基をいい、 $1-[(C_{3-7}$ シクロアルキル)オキシカルボニルオキシ]エチル基とは、上記(C_{3-7} シクロアルキル)オキシカルボニル基で O -置換された 1 -ヒドロキシエチル基をいう。

15 更には、プロドラッグを構成する基として、グルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基を挙げることができ、例えば、グルコピラノシルオキシ基又はガラクトピラノシルオキシ基の4位又は6位の水酸基に導入するのが好ましく、グルコピラノシルオキシ基の4位又は6位の水酸基に導入するのが更に好ましい。

20 本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体は、例えば、下記ヒトSGLT1活性阻害作用確認試験において、強力なヒトSGLT1活性阻害作用を示し、またラットを用いた血糖値上昇抑制作用確認試験において優れた血糖値の上昇抑制作用を発揮した。このように、本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体は、小腸において優れたSGLT1活性阻害作用を

25 発現し、グルコースやガラクトースの吸収を阻害又は遅延させることにより、血糖値の上昇を顕著に抑制し、及び／又は血中ガラクトース値を低下させることができる。それ故、本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体、その薬理学的に許容される塩及びそれらのプロドラッグを有効成分として含有

する医薬組成物は、食後高血糖抑制剤、耐糖能異常（I G T）者または空腹時血糖異常（I F G）者の糖尿病への移行阻止剤、並びに小腸におけるS G L T 1活性に関連する、例えば、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性合併症（例えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症）、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療剤、更にはガラクトース血症等の血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療剤として極めて有用である。

- 10 また、本発明の化合物は、S G L T 1活性阻害薬以外の少なくとも1種の薬剤と適宜組み合わせ使用することもできる。本発明の化合物と組み合わせ使用できる薬剤としては、例えば、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、S G L T 2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体
- 15 キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼI I阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼI V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ-1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール（D-chiroinositol）、
- 20 グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物（advanced glycation endproducts）生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、
- 25 ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ（N-acetylated- α -linked-acid-dipeptidase）阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子（PD

- GF)、血小板由来成長因子(PDGF)類縁体(例えば、PDGF-AA、PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮増殖因子(EGF)、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル(bimocromol)、スロデキシド(sulodexide)、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンI受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙げることができる。

- 本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組合わせて使用する場合、本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

- 本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組合わせて使用することにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用するSGLT1活性阻害薬以外の薬剤の副作用を回避

又は軽減させることができる。

組合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容される塩を含む。

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、マレイン酸ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、イサグリタゾン (isagliitazone)、LG-100641、NC-2100、T-174、DRF-2189、CLX-0921、CS-011、GW-1929、シグリタゾン、エングリタゾンナトリウム、NIP-221等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 γ アゴニスト、GW-9578、BM-170744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 α アゴニスト、GW-409544、KRP-297、NN-622、CLX-0940、LR-90、SB-219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 α/γ アゴニスト、ALRT-268、AGN-4204、MX-6054、AGN-194204、LG-100754、ベクサロテン (bexarotene) 等のレチノイドX受容体アゴニスト、及びレグリキサン、ONO-5816、MBX-102、CRE-1625、FK-614、CLX-0901、CRE-1633、NN-2344、BM-13125、BM-501050、HQL-975、CLX-0900、MBX-668、MBX-675、S-15261、GW-544、AZ-242、LY-510929、AR-H049020、GW-501516等のその他のインスリン感受性増強薬が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、また抹消におけるインスリン刺激伝達機構の異常を改善することにより、血中グルコースの組織への取り込みを亢進し血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、高インスリン血症の処

置に更に好ましい。

- 糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CKD-711、エミグリテート、MDL-25, 637、カミグリボース、MDL-73, 945等の α -グルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等の α -アミラーゼ阻害薬等のSGLT1活性阻害薬以外の化合物が挙げられる。糖吸収阻害剤は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコースの吸収を遅延または阻害することから、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

- 10 ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホルミン等が挙げられる。ビグアナイド剤は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリン血症の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制作用や組織での嫌氣的解糖促進作用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改善作用などにより、血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

- インスリン分泌促進薬としては、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリブリド(グリベンクラミド)、グリクラジド、1-ブチル-3-メタニリルウレア、カルブタミド、グリボルヌリド、グリピジド、グリキドン、グリソキセピド、グリブチアゾール、グリブゾール、グリヘキサミド、グリミジンナトリウム、グリピナミド、フェンブタミド、トルシクラミド、グリメピリド、ナテグリニド、ミチグリニドカルシウム水和物、レパグリニド等が挙げられ、またRO-28-1675等のグルコキナーゼ活性化薬も含まれる。インスリン分泌促進薬は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、また膵臓 β 細胞に作用しインスリン分泌を増加させることにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

SGLT2活性阻害薬としては、T-1095を始め、特開平10-237089号公報、特開2001-288178号公報、WO01/16147公

報、WO 01/27128 公報、WO 01/68660 公報、WO 01/74834 公報、WO 01/74835 公報、WO 02/28872 公報、WO 02/36602 公報、WO 02/44192 公報、WO 02/53573 公報等記載の化合物等が挙げられる。SGLT2 活性阻害薬は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また腎臓の尿細管におけるグルコースの再吸収を抑制することにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

10 インスリン又はインスリン類縁体としては、ヒトインスリン、動物由来のインスリン、ヒト又は動物由来のインスリン類縁体が挙げられる。これらの薬剤は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NNC-92-1687 等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、TER-17411、L-783281、KRX-613 等が挙げられ、トリペプチジルペプチダーゼ II 阻害薬としては、UCL-1397 等が挙げられ、ジペプチジルペプチダーゼ IV 阻害薬としては、NVP-DPP728A、TSL-225、P-32/98 等が挙げられ、プロテインチロシンホスファターゼ-1B 阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-177496 等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬としては、NN-4201、CP-368296 等が挙げられ、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬としては、R-132917 等が挙げられ、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬としては、AZD-7545 等が挙げられ、肝糖新生阻害薬としては、FR-225659 等が挙げられ、グルカゴン様ペプチド-1 類縁体としては、エキセンジン-4 (exendin-4)、CJC-1131 等が挙げられ、グルカゴン様ペプチド-1 アゴニストとしては、AZM-134、LY-315902 が挙げられ、アミリン、アミリン類縁体またはアミリンアゴニストとしては、酢酸プラムリンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコ

ースー6-ホスファターゼ阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬及びグルカゴン様ペプチド-1は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリン血症の処置に好ましく、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

- 5 アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-5522、ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、ソルビニール、ポナルレスタット (ponalrestat)、リサレスタット (risarestat)、ゼナレスタット (zenarestat)、ミナルレスタット (minalrestat)、メトソルビニール、AL-1567、イミレスタット (imirestat)、M-16209、TAT、AD-5467、ゾボルレスタット、AS-3201、NZ-314、SG-210、JTT-811、リンドルレスタット (lindolrestat) が
- 10 挙げられる。アルドース還元酵素阻害薬は、糖尿病性合併症組織において認め
- 15 られる持続的高血糖状態におけるポリオール代謝経路の亢進により過剰に蓄積される細胞内ソルビトールをアルドース還元酵素を阻害することにより低下させることから、特に糖尿病性合併症の処理に好ましい。

- 終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、ALT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化
- 20 産物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特に糖尿病性合併症の処置に好ましい。

- プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続
- 25 的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、特に糖尿病性合併症の処置に好ましい。

γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカ

ルバゼピン等が挙げられ、転写因子NF- κ B阻害薬としては、デクスリポタム（dexlipotam）等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル酸チリラザド等が挙げられ、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬としては、GP I-5693等が挙げられ、カルニチン誘導体としては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、ST-261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特に糖尿病性合併症の処置に好ましい。

止瀉薬または瀉下薬としては、ポリカルボフィルカルシウム、タンニン酸アルブミン、次硝酸ビスマス等が挙げられる。これらの薬剤は、特に糖尿病等に伴う下痢、便秘等の処置に好ましい。

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬としては、セリバスタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン（lovastatin）、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-83101、BB-476、L-669262、S-2468、DMP-565、U-20685、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタチンカルシウム、ロスバスタチンカルシウム、コレストロン（colestion）、ダルバスタチン（dalvastatin）、アシテメート、メバスタチン、クリルバスタチン（crlivastatin）、BMS-180431、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY-22089、ベルバスタチン（bervastatin）等が挙げられる。

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特に高脂血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させること

から、高脂質血症、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、
5 クロフィブラートアルミニウム、クロフィブリン酸、エトフィブラート、フェノフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等
が挙げられる。フィブラート系化合物は、特に高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、また肝臓におけるリポ蛋白リパーゼの活性化や脂肪酸酸化亢進により血中トリグリセリドを低下させることから、高脂質
10 血症、高トリグリセリド血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

β_3 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-19444
15 9、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-750355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-210285、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB-226552、D-7114、BRL-35135、FR-149175、BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427
20 353、N-5984、GW-2696、YM178等が挙げられる。 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストは、特に肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪における β_3 -アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に
25 更に好ましい。

アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、NTE-122、MCC-147、PD-132301-2、DUP-129、U-73482、U-76807、RP-70676、P-06139、CP

ー 1 1 3 8 1 8、RP-7 3 1 6 3、FR-1 2 9 1 6 9、FY-0 3 8、E
AB-3 0 9、KY-4 5 5、LS-3 1 1 5、FR-1 4 5 2 3 7、T-2
5 9 1、J-1 0 4 1 2 7、R-7 5 5、FCE-2 8 6 5 4、YIC-C 8
ー 4 3 4、アバシミブ (a v a s i m i b e)、CI-9 7 6、RP-6 4 4
5 7 7、F-1 3 9 4、エルダシミブ (e l d a c i m i b e)、CS-5 0 5、
CL-2 8 3 5 4 6、YM-1 7 E、レシミビデ (l e c i m i b i d e)、
4 4 7 C 8 8、YM-7 5 0、E-5 3 2 4、KW-3 0 3 3、HL-0 0 4、
エフルシミブ (e f l u c i m i b e) 等が挙げられる。アシルコエンザイム
A：コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特に高脂質血症、高コレス
10 テロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また
アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素を阻害することにより
血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール
血症の処置に更に好ましい。

甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボ
15 チロキシナトリウム、KB-2 6 1 1 等が挙げられ、コレステロール吸収阻
害薬としては、エゼチミブ、SCH-4 8 4 6 1 等が挙げられ、リパーゼ阻害
薬としては、オルリスタット、ATL-9 6 2、AZM-1 3 1、RED-1
0 3 0 0 4 等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬
としては、エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、
20 SDZ-2 6 8 -1 9 8、BMS-1 8 8 4 9 4、A-8 7 0 4 9、RPR-
1 0 1 8 2 1、ZD-9 7 2 0、RPR-1 0 7 3 9 3、ER-2 7 8 5 6 等
が挙げられ、ニコチン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニ
コモール、ニセリトロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁
酸吸着薬としては、コレスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセベラム、GT
25 -1 0 2 -2 7 9 等が挙げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害
薬としては、2 6 4 W 9 4、S-8 9 2 1、SD-5 6 1 3 等が挙げられ、コ
レステロールエステル転送タンパク阻害薬としては、PNU-1 0 7 3 6 8 E、
SC-7 9 5、JTT-7 0 5、CP-5 2 9 4 1 4 等が挙げられる。これら

の薬剤、プロブコール、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特に高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましい。

- 5 食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト（特に 5HT_{2c} -アゴニスト）、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリン受容体アゴニスト、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 H_3 -ヒスタミンアンタゴニスト、 L -ヒスチジン、レプチン、レプチン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト（特に MC3-R アゴニスト、 MC4-R アゴニスト）、 α -メラニン細胞刺激ホルモン、コカイン-アンドアンフェタミン-レギュレーテドトランスクリプト、マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト（特に CK-A アゴニスト）、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモン類縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリアリニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテンシン、ソーバジン、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプチドアンタゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、メラニン-コンセントレイティングホルモン受容体アンタゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受容体アンタゴニスト等が挙げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬として、マジンドール等が挙げられ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸デクスフェンフルラミン、フェンフルラミン、塩酸シブトラミン、マレイン酸フルボキサミン、塩酸セルトラリン等が挙げられ、セロトニンアゴニストとしては、イノトリプタン、（+）ノルフェンフルラミン等が挙げられ、ノルアド
- 10
- 15
- 20
- 25

レナリン再吸収阻害薬としては、ブプロピオン、GW-320659等が挙げられ、ノルアドレナリン放出刺激薬としては、ロリプラム、YM-992等が挙げられ、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、アンフェタミン、デキストロアンフェタミン、フェンテルミン、ベンズフェタミン、メタアンフェタミン、フェンジメトラジン、フェンメトラジン、ジエチルプロピオン、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス等が挙げられ、ドーパミンアゴニストとしては、ER-230、ドプレキシン、メシル酸プロモクリプチンが挙げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストとしては、リモナバント等が挙げられ、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、 H_3 -ヒスタミンアンタゴニストとしてはGT-2394等が挙げられ、レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体アゴニストとしては、LY-355101等が挙げられ、コレシストキニンアゴニスト（特にCCK-Aアゴニスト）としては、SR-146131、SSR-125180、BP-3.200、A-71623、FPL-15849、GI-248573、GW-7178、GI-181771、GW-7854、A-71378等が挙げられ、ニューロペプチドYアンタゴニストとしては、SR-120819-A、PD-160170、NGD-95-1、BIBP-3226、1229-U-91、CGP-71683、BIBO-3304、CP-671906-01、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特に糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高脂血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うつ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系における脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阻害することによって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置に更に好ましい。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリルー水和物、シラザプリル、フ

5 オシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノプリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特には

10 中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル(fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル(mixanpril)、SA-7060、E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンド

15 アンジオテンシンII受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、EXP-3174、L-158809、EXP-3312、オルメサルタン、

20 タソサルタン、KT-3-671、GA-0113、RU-64276、EMD-90423、BR-9701等が挙げられる。アンジオテンシンII受容体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

25 エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ボセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特に糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましく、高血圧の処置に更に好ましい。

利尿薬としては、クロルタリドン、メトラゾン、シクロペンチアジド、トリ
 クロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチル
 ヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロロチアジド、インダパミド、
 トリパミド、メフルシド、アゾセミド、エタクリン酸、トラセミド、ピレタニ
 5 ド、フロセミド、ブメタニド、メチ克蘭、カンレノ酸カリウム、スピロノラ
 クトン、トリウムテレン、アミノフィリン、塩酸シクレタニン、LLU- α 、
 PNU-80873A、イソソルビド、D-マンニトール、D-ソルビトール、
 フルクトース、グリセリン、アセトゾラミド、メタゾラミド、FR-1795
 44、OPC-31260、リキシバプタン (lixivaptan)、塩酸
 10 コニバプタンが挙げられる。利尿薬は、特に糖尿病性合併症、高血圧、うっ
 血性心不全、浮腫の処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血
 圧を低下させたり、浮腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処
 置に更に好ましい。

カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカル
 15 ジピン、塩酸バルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、
 ニソルジピン、ニトレンジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、フェロジピン、
 ベシル酸アムロジピン、プラニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、
 エルゴジピン、アゼルニジピン、ラシジピン、塩酸バタニジピン、レミルジピ
 ン、塩酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム、塩酸ベラパミール、S-
 20 ベラパミール、塩酸ファスジル、塩酸ベプリジル、塩酸ガロパミル等が挙げら
 れ、血管拡張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸ヒド
 ララジン、カドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬として
 は、塩酸アモスラロール、塩酸テラゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸プラゾシン、
 メシル酸ドキサゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプ
 25 ロロール、カルベジロール、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロ
 ール、塩酸ベタキソロール、ピンドロール、塩酸タータトロール、塩酸ベバン
 トロール、マレイン酸チモロール、塩酸カルテオロール、フマル酸ビスプロロ
 ール、マロン酸ボピンドロール、ニプラジロール、硫酸ペンブトロール、塩酸

アセブトロール、塩酸チリソロール、ナドロール、ウラピジル、インドラミン等が挙げられ、中枢性降圧薬としては、レセルピン等が挙げられ、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1035、酢酸グアナベンズ、塩酸グアンファシン、モクソニジン (moxonidine)、ロフェキシジン (lofexidine)、塩酸タリペキソール等が挙げられる。これらの薬剤は、特に高血圧の処置に好ましい。

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、イコサペント酸エチル、塩酸サルボグレラート、塩酸ジラゼプ、トラピジル、ベラプロストナトリウム、アスピリン等が挙げられる。抗血小板薬は、特にアテローム性動脈硬化症、うっ血性心不全の処置に好ましい。

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、尿酸排泄促進薬としては、ベンズブロマロン、プロベネシド等が挙げられ、尿アルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特に高尿酸血症、痛風の処置に好ましい。

例えば、SGLT1 活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、糖尿病の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ II 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ IV 阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ-1B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1 類縁体、グルカゴン様ペプチド-1 アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、インスリン感受性増強薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、

- SGLT 2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体
 アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダー
 ーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシン
 ホスファターゼ 1 B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース
 5 - 6 - ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピ
 ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D - カイロイノシトール、
 グリコゲン合成酵素キナーゼ 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド 1、グルカ
 ゴン様ペプチド 1 類縁体、グルカゴン様ペプチド 1 アゴニスト、アミリン、
 アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくと
 10 も 1 種の薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感受性増強薬、ビグ
 アナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT 2 活性阻害薬およびインスリン
 又はインスリン類縁体からなる群より選択される少なくとも 1 種の薬剤と組
 合わせるのが最も好ましい。同様に、糖尿病性合併症の処置においては、インス
 リン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、
 15 SGLT 2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体
 アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダー
 ーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシン
 ホスファターゼ 1 B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース
 - 6 - ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピ
 20 ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D - カイロイノシトール、
 グリコゲン合成酵素キナーゼ 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド 1、グルカ
 ゴン様ペプチド 1 類縁体、グルカゴン様ペプチド 1 アゴニスト、アミリン、
 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化
 産物生成阻害薬、プロテインキナーゼ C 阻害薬、 γ - アミノ酪酸受容体アンタ
 25 ゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子 NF - κ B 阻害薬、
 脂質過酸化酵素阻害薬、N - アセチル化 - α - リンクトーアシッド - ジペプチ
 ダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子 - I、血小板由来成長因子、血小板由来
 成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、

- 5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。また、肥満症の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビッグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組み合わせるのが好ましく、SGLT2活性阻害薬、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。

- 本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、座剤、貼付剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。また、本発明の医薬組成物には、消化管粘膜付着性製剤等を含む徐放性製剤（例えば、国際公開第WO99/10010号パンフレット、国際公開第WO99/26606

号パンフレット、特開 2 0 0 1 - 2 5 6 7 号公報) も含まれる。

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合
5 または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。
また、S G L T 1 活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる。

- 10 本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式 (I) で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人 1 日当たり概ね 0. 1 ~ 1 0 0 0 m g の範囲で、非経口投与の場合は、成人 1 日当たり概ね 0. 0 1 ~ 3 0 0 m g の範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、
15 S G L T 1 活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物の投与量は、S G L T 1 活性阻害薬以外の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

実施例

- 20 本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

参考例 1

2-アミノ-2-メチルプロピオンアミド

- 25 2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-メチルプロピオン酸 (1 g) の N, N-ジメチルホルムアミド (1 0 m L) 溶液に 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0. 6 3 g)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (1. 2 1 g)、トリエチルアミン (1. 7 6 m L) および 2 8 % アンモニア水溶液 (2 m L) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混

- 合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を0.5mol/L塩酸、水、1mol/L水酸化ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-メチルプロピオンアミド(0.26g)を得た。これをメタノール(5mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(30mg)を加え水素雰囲気下3時間攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物(0.11g)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ ppm:

1.15 (6H, s), 1.9 (2H, brs), 6.83 (1H, brs), 7.26 (1H, brs)

10 参考例2

4-[(4-ブロモフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

- 水素化ナトリウム(60%、3.85g)のテトラヒドロフラン(250mL)懸濁液に4-メチル-3-オキソ吉草酸エチル(15.2g)を加え、0℃で10分間攪拌した。反応混合物に4-ブロモベンジルブロミド(20g)のテトラヒドロフラン(100mL)溶液を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣のトルエン(10mL)溶液にヒドラジン1水和物(8.01g)を加え、100℃で一晩攪拌した。反応混合物を室温まで冷却した後、溶媒を減圧下留去した。残渣に酢酸エチル(20mL)を加え、室温で2時間攪拌した。析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶を水、*n*-ヘキサンで順次洗浄した。減圧下40℃で乾燥して標記化合物(11.5g)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ ppm:

- 1.07 (6H, d, $J=7.1\text{Hz}$), 2.75-2.9 (1H, m), 3.55 (2H, s), 7.05-7.15 (2H, m), 7.35-7.45 (2H, m)

参考例3

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオ

キシ) - 4 - [(4-ブロモフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H -
ピラゾール

- 4 - [(4-ブロモフェニル) メチル] - 1, 2 - ジヒドロ - 5 - イソプロ
 ピル - 3 H - ピラゾール - 3 - オン (5. 0 g) の塩化メチレン (50 mL)
 5 懸濁液に、アセトブロモ - α - D - グルコース (7. 0 g)、ベンジルトリ (n
 - ブチル) アンモニウムクロリド (5. 3 g)、5 mol/L 水酸化ナトリウ
 ム水溶液 (8. 5 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。有機層を分取し、溶媒
 を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:
 n - ヘキサン/酢酸エチル = 1/1) で精製して標記化合物 (4. 12 g) を
 10 得た。

^1H -NMR (CDCl_3) δ ppm:

- 1.1-1.25 (6H, m), 1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s),
 2.85-2.95 (1H, m), 3.58 (1H, d, J=16.2Hz), 3.64 (1H, d, J=16.2Hz), 3.8-3.95
 (1H, m), 4.15 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.2Hz), 4.32 (1H, dd, J=12.4Hz, 3.9Hz),
 15 5.15-5.35 (3H, m), 5.53 (1H, d, J=7.5Hz), 6.95-7.05 (2H, m), 7.3-7.4 (2H,
 m)

参考例 4

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオ
キシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパ - 1 - エニル] フェ
 20 ニル} メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - [(4-ブロモフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H
 - ピラゾール (3. 0 g)、3 - ブテン酸 (1. 0 g) のアセトニトリル (1
 5 mL) 溶液に、トリエチルアミン (2. 4 g)、酢酸パラジウム (II) (0.
 25 11 g) およびトリス (2 - メチルフェニル) ホスフィン (0. 29 g) を加
 え、遮光下で一晩還流した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカ
 ラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 酢酸エチル ~ 塩化メチレン/メタノール =
 10/1) で精製して標記化合物 (1. 74 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.84 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05 (3H, s),
2.8-2.95 (1H, m), 3.2-3.3 (2H, m), 3.59 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.66 (1H, d,
5 $J=16.0\text{Hz}$), 3.8-3.9 (1H, m), 4.18 (1H, dd, $J=12.3\text{Hz}$, 1.8Hz), 4.33 (1H, dd,
 $J=12.3\text{Hz}$, 3.8Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.4-5.5 (1H, m), 6.2-6.3 (1H, m),
6.4-6.5 (1H, m), 7.0-7.1 (2H, m), 7.2-7.3 (2H, m)

参考例 5

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオ
キシ) - 4 - ({ 4 - [(1E) - 2 - カルボキシビニル] フェニル } メチル)
10 - 5 - イソプロピル - 1H - ピラゾール

3 - ブテン酸の代わりにアクリル酸を用いて参考例 4 と同様の方法で標記化
化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.19 (6H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 1.84 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.05 (3H,
15 s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.66 (1H, d, $J=16.2\text{Hz}$), 3.73 (1H, d, $J=16.2\text{Hz}$),
3.85-3.95 (1H, m), 4.2 (1H, dd, $J=12.6\text{Hz}$, 2.2Hz), 4.34 (1H, dd, $J=12.6\text{Hz}$,
4.1Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.5 (1H, d, $J=7.7\text{Hz}$), 6.4 (1H, d, $J=15.7\text{Hz}$),
7.15-7.2 (2H, m), 7.4-7.5 (2H, m), 7.71 (1H, d, $J=15.7\text{Hz}$)

実施例 1

20 4 - ({ 4 - [3 - (カルバモイルメチルカルバモイル) プロピル] フェニル }
メチル) - 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1
H - ピラゾール

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
オキシ) - 4 - ({ 4 - [(1E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル] フ
25 ェニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1H - ピラゾール (0.34 g) のN,
N - ジメチルホルムアミド (1 mL) 溶液にグリシンアミド塩酸塩 (0.12
g)、1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.09 g)、1 - エチル - 3 -
(3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (0.15 g) および

トリエチルアミン (0.27 g) を加え、室温で一晩攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液に 5 mL/L 水酸化ナトリウム水溶液 (0.5 mL) を加え、室温で 1 時間攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー (資生堂社製 CAPCELL PAK UG120 ODS, 5 μ m, 120 Å, 20 × 50 mm, 流速 30 mL/分リニアグラジェント, 水/アセトニトリル = 90/10 ~ 10/90) で精製し 4-({4-[(1E)-3-(カルバモイルメチルカルバモイル)プロパー-1-エニル]フェニル}メチル)-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.03 g) を得た。これをメタノール (1 mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末 (0.01 g) を加え、水素雰囲気下室温で 3 時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物 (0.02 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.25 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.6 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.9 (6H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 2

4-({4-(3-カルバモイルプロピル)フェニル}メチル)-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに塩化アンモニウムを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.3-3.45 (4H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 3

4-({4-([3-(2-カルバモイルエチルカルバモイル)プロピル]フェニル}メチル)-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル

ルー 1 H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに 3-アミノプロピオンアミドを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 5 1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.15 (2H, t, $J=7.3\text{Hz}$), 2.4 (2H, t, $J=6.7\text{Hz}$), 2.56 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 4

- 10 4- ({ 4- [3- (2-アミノエチルカルバモイル) プロピル] フェニル }
メチル) - 3- (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1
H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに N-ベンジルオキシカルボニル-1, 2-ジアミノエタン塩酸塩を用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 15 1.1-1.2 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.8 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 5

- 20 4- ({ 4- [3- (3-アミノプロピルカルバモイル) プロピル] フェニル }
メチル) - 3- (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1
H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに N-ベンジルオキシカルボニル-1, 3-ジアミノプロパン塩酸塩を用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 25 1.1-1.2 (6H, m), 1.6-1.7 (2H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.57 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.68 (2H, t, $J=7.1\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.22 (2H, t, $J=6.7\text{Hz}$), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 6

4- ({ 4- [3- (4-アミノブチルカルバモイル) プロピル] フェニル }
メチル) - 3- (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1
H-ピラゾール

- 5 グリシンアミド塩酸塩の代わりにN-ベンジルオキシカルボニル-1, 4-ジアミノブタン塩酸塩を用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.45-1.65 (4H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.16 (2H, t, J=7.5Hz),
2.57 (2H, t, J=7.7Hz), 2.83 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.17 (2H,
10 t, J=6.6Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15
(4H, m)

実施例 7

- 4- [(4- { 3- [(S) - 1-カルバモイル-2- (4-ヒドロキシフェ
ニル) エチルカルバモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 3- (β-D-
15 グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1 H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにL-チロシンアミド塩酸塩を用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.7-1.8 (2H, m), 2.1-2.2 (2H, m), 2.44 (2H, t, J=7.5Hz),
20 2.76 (1H, dd, J=13.9Hz, 9.3Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.04 (1H, dd, J=13.9Hz,
5.5Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 4.57 (1H, dd, J=9.3Hz, 5.5Hz),
5.0-5.1 (1H, m), 6.65-6.75 (2H, m), 6.95-7.15 (6H, m)

実施例 8

- 4- { [4- (3-ベンジルカルバモイルプロピル) フェニル] メチル } - 3
25 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1 H-ピラゾ
ール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにベンジルアミンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.22 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.57 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 4.33 (2H, s), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m), 7.15-7.45 (5H, m)

5 実施例 9

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-フェネチルカルバモイルプロピル)フェニル]メチル}-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにフェネチルアミンを用いて実施例 1 と同様

10 の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 2.12 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.51 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.77 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.95-7.05 (2H, m), 7.05-7.3 (7H, m)

15 実施例 10

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-(3-ピリジルメチルカルバモイル)プロピル)フェニル]メチル}-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに 3-ピコリルアミンを用いて実施例 1 と同

20 様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.1-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.22 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.56 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 4.37 (2H, s), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m), 7.35-7.45 (1H, m), 7.7-7.8 (1H, m),
25 8.4-8.45 (1H, m), 8.45-8.5 (1H, m)

実施例 11

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-[2-(2-ピリジル)エチルカルバモイル]プロピル)フェニル]メ

チル] - 1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-(2-アミノエチル)ピリジンを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 5 1.1-1.15 (6H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 2.11 (2H, t, J=7.5Hz), 2.51 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-3.0 (3H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.52 (2H, t, J=6.9Hz), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.95-7.15 (4H, m), 7.2-7.35 (2H, m), 7.7-7.8 (1H, m), 8.4-8.5 (1H, m)

実施例 1 2

- 10 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-{3-[2-(ジメチルアミノ)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにN,N-ジメチルエチレンジアミンを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

- 15 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.6Hz), 2.25 (6H, s), 2.42 (2H, t, J=6.9Hz), 2.57 (2H, t, J=7.5Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.4 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 1 3

- 20 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-{3-[2-(モルホリン-4-イル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに4-(2-アミノエチル)モルホリンを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

- 25 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.6Hz), 2.4-2.55 (6H, m), 2.58 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.9 (8H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 1 4

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - (3 - { 2 - [ビス
(2-ヒドロキシエチル) アミノ] エチルカルバモイル} プロピル) フェニル]
メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 5 グリシンアミド塩酸塩の代わりにN, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) エチレンジアミンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.18 (2H, t, J=7.5Hz), 2.5-2.7 (8H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25 (2H, t, J=6.4Hz), 3.3-3.4 (4H, m), 3.5-3.9 (8H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 1 5

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 -
(3 - { 3 - [ビス (2-ヒドロキシエチル) アミノ] プロピルカルバモイル]
プロピル) フェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール

- 15 グリシンアミド塩酸塩の代わりにN, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) - 1, 3-ジアミノプロパンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.6-1.75 (2H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.5Hz), 2.5-2.75 (8H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.21 (2H, t, J=6.7Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.9 (8H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.2 (4H, m)

実施例 1 6

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { (4 -
{ 3 - [3 - (ジメチルアミノ) プロピルカルバモイル] プロピル} フェニル)
メチル} - 1 H - ピラゾール

- 25 グリシンアミド塩酸塩の代わりにN, N-ジメチル-1, 3-ジアミノプロパンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.6-1.75 (2H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.16 (2H, t, J=7.5Hz),

2.22 (6H, s), 2.3-2.35 (2H, m), 2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.17 (2H, t, J=6.9Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 17

- 5 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[2-(イミダゾール-1-イル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに1-(2-アミノエチル)イミダゾールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

- 10 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.1-1.15 (6H, m), 1.8-2.0 (4H, m), 2.17 (2H, t, J=7.6Hz), 2.57 (2H, t, J=7.7Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.14 (2H, t, J=6.8Hz), 3.3-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 4.03 (2H, t, J=7.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.9-7.0 (1H, m), 7.0-7.15 (5H, m), 7.6-7.7 (1H, m)

- 15 実施例 18

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[3-(2-ヒドロキシエチル)カルバモイルプロピル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 20 グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-アミノエタノールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.18 (2H, t, J=7.5Hz), 2.57 (2H, t, J=7.5Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.27 (2H, t, J=5.8Hz), 3.3-3.5 (4H, m), 3.57 (2H, t, J=5.9Hz), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

- 25 実施例 19

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[2-ヒドロキシ-1-(ヒドロキシメチル)エチル]カルバモイルプロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-アミノ-1, 3-プロパンジオールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.21 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.58 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.3-3.45 (4H, m), 3.55-3.95 (9H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例20

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[2-ヒドロキシ-1-ヒドロキシメチル-1-(メチル)エチル]カルバモイルプロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-アミノ-2-メチル-1, 3-プロパンジオールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.1-1.15 (6H, m), 1.22 (3H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.9 (8H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例21

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[2-ヒドロキシ-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.23 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.59 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (10H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例22

4-[(4-{3-[(S) -1-(カルバモイル)エチルカルバモイル]プロ

ロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5-
-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにL-アラニンアミド塩酸塩を用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

5 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.32 (3H, d, $J=7.2\text{Hz}$), 1.8-1.95 (2H, m), 2.15-2.25 (2H, m), 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 4.32 (1H, q, $J=7.2\text{Hz}$), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 2 3

10 4 - [(4 - {3 - [(S) - 1 - カルバモイル - 2 - ヒドロキシエチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりにL-セリンアミド塩酸塩を用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

15 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.2-2.3 (2H, m), 2.59 (2H, t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (6H, m), 4.4 (1H, t, $J=5.2\text{Hz}$), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)

実施例 2 4

20 4 - [(4 - {3 - [1 - カルバモイル - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

25 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.44 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.18 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.58 (2H, t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 2 5

4-〔(4-{3-[2-(アセチルアミノ)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル)-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 5 グリシンアミド塩酸塩の代わりにN-アセチルエチレンジアミンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (5H, m), 2.16 (2H, t, J=7.6Hz), 2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.45 (8H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.15
10 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 2 6

4-({4-〔(1E)-3-カルバモイルプロパー-1-エニル}フェニル}メチル)-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 15 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-〔(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル}フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (32mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (1mL) 溶液に塩化アンモニウム (8mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (9mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 (15mg) およびトリエチルアミン (21mg) を加え、室温で一晩攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液に 5
20 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液 (0.5mL) を加え、室温で1時間攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー (資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, 5μm, 120Å, 20
25 ×50mm, 流速30mL/分) にアグラジェント、水/アセトニトリル=90/10~10/90) で精製して標記化合物 (7mg) を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.05-3.15 (2H, m), 3.25-3.45 (4H, m),

3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.15-6.35 (1H, m), 6.48 (1H, d, J=15.6Hz),
7.1-7.2 (2H, m), 7.2-7.3 (2H, m)

実施例 27

5 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{(1E)-2-[2-ヒドロキシ-1-ヒドロキシメチル-1-(メチル)エチルカルバモイル]ビニル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

塩化アンモニウム代わりに2-アミノ-2-メチル-1,3-プロパンジオール、3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-2-カルボキシビニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例26と同様の方法で標記化合物を得た。

15 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.3 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (8H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.64 (1H, d, J=15.9Hz), 7.2-7.3 (2H, m), 7.4-7.5 (3H, m)

実施例 28

20 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{(1E)-2-[2-ヒドロキシ-1,1-ビス(ヒドロキシメチル)エチルカルバモイル]ビニル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

25 塩化アンモニウム代わりにトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-2-カルボキシビニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピ

ルー 1 H-ピラゾールを用いて実施例 26 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, $J=12.1\text{Hz}$, 5.3Hz), 3.7-3.9 (9H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.69 (1H, d, $J=15.7\text{Hz}$),
 5 7.24 (2H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 7.45 (2H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 7.48 (1H, d, $J=15.7\text{Hz}$)

実施例 29

4-[(4-{(1E)-2-[1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカルバモイル]ビニル}フェニル)メチル]-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 10 塩化アンモニウム代わりに 2-アミノ-2-メチルプロピオンアミド、3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-2-カルボキシビニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例 26 と同様の方法で標記化合物を得た。
 15

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.52 (6H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, $J=11.9\text{Hz}$, 5.1Hz), 3.7-3.9 (3H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.6 (1H, d, $J=15.8\text{Hz}$), 7.24 (2H, d, $J=8.4\text{Hz}$), 7.4-7.5 (3H, m)
 20

実施例 30

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-(2-ヒドロキシエチルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 25 2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-メチルプロピオン酸 (0.5 g) の塩化メチレン (5 mL) 溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 (0.61 g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.43 g)、2-アミノエタノール (1.16 g) を加え、室温で

- 一晩攪拌した。反応液に水を加えた後、塩化メチレンで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して得られた残渣をメタノール（5 mL）に溶解した後、10%パラジウム炭素粉末（0.10 g）を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して、2-（2-アミノ-2-メチルプロピオニルアミノ）エタノール（0.11 g）を得た。3-（2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ）-4-（{4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メチル）-5-イソプロピル-1H-ピラゾール（70 mg）のN, N-ジメチルホルムアミド（0.5 mL）溶液に1-エチル-3-（3-ジメチルアミノプロピル）カルボジイミド塩酸塩（32 mg）、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール（23 mg）、2-（2-アミノ-2-メチルプロピオニルアミノ）エタノール（0.11 g）を加え、室温で一晩攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液に5 mol/L水酸化ナトリウム水溶液（0.25 mL）を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に酢酸（0.09 mL）を加えた後、水（1 mL）で希釈した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー（資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, 5 μL, 120 Å, 20×50 mm, 流速30 mL/分リニアグラジェント, 水/メタノール=90/10~10/90）で精製し、3-（β-D-グルコピラノシルオキシ）-4-（4-{(1E)-3-[(1-(2-ヒドロキシエチルカルバモイル)-1-メチルエチルカルバモイル]プロパー-1-エニル}フェニル}メチル）-5-イソプロピル-1H-ピラゾール（14 mg）を得た。これをメタノール（0.5 mL）に溶解し、10%パラジウム炭素粉末（7 mg）を加え、水素雰囲気下、室温で2時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物（11 mg）を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.6Hz), 2.58 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.56 (2H, t,

$J=5.8\text{Hz}$), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 3 1

4 - [(4 - { 3 - [1 - カルバモイルメチルカルバモイル - 1 - (メチル)
エチルカルバモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコ
5 ピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

2 - アミノエタノールの代わりにグリシンアミド塩酸塩及びトリエチルアミンを用いて実施例 3 0 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.22 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$),
10 2.58 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (6H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

参考例 6

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシル
オキシ) - 4 - [(4 - ブロモフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H
15 - ピラゾール

アセトブロモ - α - D - グルコースの代わりにアセトブロモ - α - D - ガラクトースを用いて参考例 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.17 (6H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 1.88 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.17 (3H, s),
20 2.8-2.95 (1H, m), 3.59 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.66 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 4.05-4.25 (3H, m), 5.1 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.57 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 6.95-7.05 (2H, m), 7.3-7.4 (2H, m)

参考例 7

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシル
オキシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパ - 1 - エニル] フ
25 エニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
オキシ) - 4 - [(4 - ブロモフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H

ーピラゾールの代わりに 3- (2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4-ブロモフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例 4 と同様の方法で標記化合物を得た。

5 ^1H -NMR (CDCl_3) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.00 (3H, s), 2.17 (3H, s),
2.8-2.95 (1H, m), 3.26 (2H, d, $J=6.9\text{Hz}$), 3.6 (1H, d, $J=16.2\text{Hz}$), 3.69 (1H,
d, $J=16.2\text{Hz}$), 4.05-4.3 (3H, m), 5.1 (1H, dd, $J=10.1\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.3-5.5 (3H,
m), 6.2-6.3 (1H, m), 6.45 (1H, d, $J=15.9\text{Hz}$), 7.0-7.1 (2H, m), 7.2-7.3 (2H,
10 m), 10.0-12.0 (1H, br)

実施例 3 2

3- (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4- {3- [2-ヒドロキシ-1-ヒドロキシメチル-1- (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

15 3- (2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -4- ({4- [(1E) -3-カルボキシプロパー-1-エニル] フェニル} メチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに 3- (2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- ({4- [(1E) -3-カルボキシプロパー-1-エニル] フェニル} メチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩
20 の代わりに 2-アミノ-2-メチル-1, 3-プロパンジオールを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm:

1.1-1.15 (6H, m), 1.22 (3H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, $J=7.4\text{Hz}$),
25 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, $J=9.8\text{Hz}$, 3.6Hz),
3.55-3.8 (10H, m), 3.85-3.9 (1H, m), 5.05-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 3 3

4- [(4- {3- [1-カルバモイル-1- (メチル) エチルカルバモイル]

プロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ)
- 5 - イソプロピル - 1H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
オキシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル] フ
5 エニル} メチル) - 5 - イソプロピル - 1H - ピラゾールの代わりに 3 - (2,
3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシルオキシ) -
4 - ({ 4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル] フェニル} メ
チル) - 5 - イソプロピル - 1H - ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩
の代わりに 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドを用いて実施例 1 と同様
10 の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.44 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.6Hz),
2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.4Hz),
3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.85-3.9 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m),
15 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 3 4

4 - ({ 4 - [3 - (2 - アミノエチルスルファモイル) プロピル] フェニル}
メチル) - 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1
H - ピラゾール

- 20 アリルスルホン酸ナトリウム (2.0 g) の塩化チオニル (10.4 mL)
懸濁液を 70℃ に加熱して、1.5 日間攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液
の溶媒を減圧下留去した。得られた残渣を無水テトラヒドロフラン (10 mL)
に溶解した後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣を再度無水テトラヒドロ
フラン (10 mL) に溶解した後、溶媒を減圧下留去してアリルスルホニルクロ
25 ロリド (1.26 g) を得た。N-ベンジルオキシカルボニル - 1, 2 - ジア
ミノエタン塩酸塩 (0.82 g)、トリエチルアミン (0.63 g) の塩化メ
チレン (5 mL) 懸濁液に、アリルスルホニルクロリド (0.25 g) を室温
で加え、一晚攪拌した。反応液に水を加えクエンチした後、有機層を分取した。

有機層を1mol/L塩酸、飽和重曹水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して、N-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノエチル)アリルスルホンアミド(82mg)を得た。

これをアセトニトリル(0.25mL)に溶解し、3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-プロモフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(70mg)、トリエチルアミン(57mg)、酢酸パラジウム(II)(3mg)およびトリス(2-メチルフェニル)ホスフィン(7mg)を加え、遮光下、一晚還流した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をメタノール(0.5mL)に溶解した。

- 10 この溶液に5mol/L水酸化ナトリウム水溶液(0.25mL)を加え室温で1時間攪拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー(資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, 5μL, 120Å, 20×50mm, 流速30mL/分リニアグラジェント, 水/メタノール=90/10~10/90)で精製して4-({4-[(1E)-3-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノエチルスルファモイル)プロパー1-エニル]フェニル}メチル)-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(14mg)を得た。これをメタノール(0.5mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(5mg)を加え、水素雰囲気下、室温で3時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物(10mg)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 2.0-2.1 (2H, m), 2.65-2.75 (4H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 2.95-3.05 (4H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.2 (4H, m)

25 実施例35

4-[(4-({3-[(1-カルバモイル-1-(メチル)エチルスルファモイル]プロピル}フェニル)メチル)-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

2-アミノ-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステルp-トルエンスルホン酸塩 (Tetrahedron, 1991, Vol.47, No.2, pp.259-270; 3.9 g)、トリエチルアミン (2.7 g) の塩化メチレン (15 mL) 懸濁液に、アリルスルホンクロリド (0.75 g) を室温に加え、一晩攪拌した。反応液に水を加えクエンチした後、有機層を分取した。有機層を1 mol/L塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して、N-〔1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)エチル〕アリルスルホンアミド (0.48 g) を得た。3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-ブromoフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.40 g)、N-〔1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)エチル〕アリルスルホンアミド (0.48 g) のアセトニトリル (1 mL) 溶液に、トリエチルアミン (0.32 g)、酢酸パラジウム (II) (14 mg)、トリス(2-メチルフェニル)ホスフィン (39 mg) を加え、遮光下、一晩還流した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル) で精製して3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{(1E)-3-〔1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)エチルスルファモイル〕プロパー-1-エニル}フェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.11 g) を得た。これをメタノール (1 mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末 (50 mg) を加え、水素雰囲気下、室温で2時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して、3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔1-カルボキシー-1-(メチル)エチルスルファモイル〕プロピル}フェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (95 mg) を得た。3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔1-カルボキシー-1-(メチル)エチルスルファモイル〕プロピル}フェニル)メチル〕

ー5ーイソプロピルー1Hーピラゾール（50mg）のN，Nージメチルホルムアミド（0.5mL）溶液に1ーエチルー3ー（3ージメチルアミノプロピル）カルボジイミド塩酸塩（19mg）、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール（13mg）を加え、アンモニアを約2分間通液した。室温で一晩攪拌した。

- 5 不溶物をろ去した後、ろ液に5mol/L水酸化ナトリウム水溶液（0.25mL）を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に酢酸（0.09mL）を加えた後、水（1mL）で希釈した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー（資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, 5 μ L, 120Å, 20×50mm, 流速30mL/分）ニアグラージェント、水/メタノール=90/10～10/90）で精製し標記化合物（14mg）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.43 (6H, s), 2.0-2.15 (2H, m), 2.7 (2H, t, $J=7.4\text{Hz}$),
2.8-2.95 (1H, m), 2.95-3.1 (2H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (4H, m),
15 5.0-5.15 (1H, m), 7.05-7.2 (4H, m)

参考例8

ヒドロキシピバリン酸ベンジル

- ヒドロキシピバリン酸（3g）および炭酸カリウム（3.9g）のN，Nージメチルホルムアミド（25mL）懸濁液にベンジルブロミド（2.9mL）
20 を加え、室温で5時間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で2回洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し減圧下溶媒を留去して標記化合物（4.7g）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 1.22 (6H, s), 2.33 (1H, t, $J=6.7\text{Hz}$), 3.58 (2H, d, $J=6.7\text{Hz}$), 5.15 (2H, s),
25 7.3-7.4 (5H, m)

参考例9

4ー（2ーベンジルオキシカルボニルー2ーメチルプロポキシ）ベンズアルデヒド

- 4-ヒドロキシベンズアルデヒド (2.7 g)、ヒドロキシピバリン酸ベンジル (4.7 g) およびトリフェニルホスフィン (6.4 g) のテトラヒドロフラン (22 mL) 溶液にアゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、11 mL) を加え室温で二日間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル = 6/1 ~ 4/1) で精製して標記化合物 (0.97 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 1.36 (6H, s), 4.07 (2H, s), 5.15 (2H, s), 6.9-7.0 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m), 7.75-7.85 (2H, m), 9.89 (1H, s)

参考例 10

[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メタノール

- 4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)ベンズアルデヒド (0.97 g) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液に水素化ホウ素ナトリウム (59 mg) を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を0.5 mol/L 塩酸中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し減圧下溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル = 6/1 ~ 3/2) で精製して標記化合物 (0.95 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 1.34 (6H, s), 1.51 (1H, t, $J=5.9\text{Hz}$), 3.99 (2H, s), 4.62 (2H, d, $J=5.9\text{Hz}$), 5.15 (2H, s), 6.8-6.9 (2H, m), 7.25-7.35 (7H, m)

参考例 11

4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

〔4-（2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ）フェニル〕メタノール（0.95 g）のテトラヒドロフラン（8 mL）溶液に氷冷下トリエチルアミン（0.48 mL）およびメタンスルホニルクロリド（0.26 mL）を加え1時間攪拌後、不溶物をろ去した。得られたメシル酸〔4-（2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ）フェニル〕メチルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム（60%、139 mg）および4-メチル-3-オキソ吉草酸エチル（0.52 g）のテトラヒドロフラン（15 mL）懸濁液に加え、15時間加熱還流した。反応混合物に1 mol/L塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣のエタノール（10 mL）溶液にヒドラジン1水和物（0.16 mL）を加え、室温で二日間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：塩化メチレン／メタノール＝30／1～20／1）で精製して標記化合物（0.25 g）を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.15 (6H, d, J=6.9Hz), 1.32 (6H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.66 (2H, s), 3.94 (2H, s), 5.13 (2H, s), 6.7-6.8 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m)

参考例 12

3-（2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ）-4-〔〔4-（2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ）フェニル〕メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-〔〔4-（2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ）フェニル〕メチル〕-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン（0.25 g）、アセトブロモ-α-D-グルコース（0.48 g）およびベンジルトリ（n-ブチル）アンモニウムクロリド（0.18 g）の塩化メチレン（5 mL）溶液に5 mol/L水酸化ナトリウム水溶液（0.35 mL）を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲル

ルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：n-ヘキサン／酢酸エチル＝1／1～1／3）で精製して標記化合物（0.28 g）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.16 (6H, d, $J=7.1\text{Hz}$), 1.32 (6H, s), 1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.56 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.62 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.8-3.9 (1H, m), 3.92 (1H, d, $J=8.7\text{Hz}$), 3.94 (1H, d, $J=8.7\text{Hz}$), 4.15 (1H, dd, $J=12.5\text{Hz}$, 2.4Hz), 4.31 (1H, dd, $J=12.5\text{Hz}$, 4.2Hz), 5.13 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.75 (2H, m), 6.95-7.05 (2H, m), 7.25-7.35 (5H, m)

10 参考例 13

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシ-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.28 g) をメタノール (6 mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末 (54 mg) を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物 (0.25 g) を得た。

20 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.16 (6H, d, $J=6.7\text{Hz}$), 1.33 (6H, s), 1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.54 (1H, d, $J=15.8\text{Hz}$), 3.6 (1H, d, $J=15.8\text{Hz}$), 3.8-3.9 (1H, m), 3.91 (1H, d, $J=8.8\text{Hz}$), 3.93 (1H, d, $J=8.8\text{Hz}$), 4.15 (1H, dd, $J=12.5\text{Hz}$, 2.0Hz), 4.32 (1H, dd, $J=12.5\text{Hz}$, 4.0Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.4-5.45 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 6.95-7.05 (2H, m)

実施例 36

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-{2-[(S)-1-(カルバモイル)エチルカルバモ

イル〕－２－メチルプロポキシ〕フェニル〕メチル〕－５－イソプロピル－１
H－ピラゾール

- 3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－β－D－グルコピラノシル
オキシ）－4－〔〔4－（2－カルボキシ－2－メチルプロポキシ）フェニル〕
5 メチル〕－5－イソプロピル－1H－ピラゾール（0.13g）のN，N－ジ
メチルホルムアミド（2mL）溶液にL－アラニンアミド塩酸塩（46mg）、
トリエチルアミン（0.08mL）、1－ヒドロキシベンゾトリアゾール（3
8mg）および1－エチル－3－（3－ジメチルアミノプロピル）カルボジイ
ミド 塩酸塩（0.11g）を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中
10 に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、
水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶
媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：塩化
メチレン／メタノール＝20／1～10／1）で精製して標記化合物（0.1
4g）を得た。

- 15 ¹H-NMR（CDCl₃）δ ppm：

1.1-1.2（6H，m），1.29（3H，s），1.32（3H，s），1.38（3H，d，J=7.5Hz），1.89
（3H，s），2.01（3H，s），2.03（3H，s），2.06（3H，s），2.85-2.95（1H，m），3.57
（1H，d，J=16.0Hz），3.62（1H，d，J=16.0Hz），3.8-3.9（2H，m），3.94（1H，d，
J=9.1Hz），4.14（1H，dd，J=12.5Hz，2.4Hz），4.3（1H，dd，J=12.5Hz，4.1Hz），
20 4.4-4.55（1H，m），5.15-5.4（4H，m），5.58（1H，d，J=8.0Hz），6.2-6.35（1H，
br），6.67（1H，d，J=7.3Hz），6.7-6.8（2H，m），7.0-7.1（2H，m）

実施例 37

- 3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－β－D－グルコピラノシルオ
キシ）－4－〔（4－〔2－〔2－ヒドロキシ－1，1－ジ（メチル）エチル
25 カルバモイル〕－2－メチルプロポキシ〕フェニル〕メチル〕－5－イソプロ
ピル－1H－ピラゾール

L－アラニンアミド塩酸塩の代わりに2－アミノ－2－メチル－1－プロパ
ノールを用いて実施例 36 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.1-1.2 (6H, m), 1.25 (6H, s), 1.27 (6H, s), 1.89 (3H, s), 1.97 (3H, s),
2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.5 (2H, s), 3.6 (2H, s),
3.89 (2H, s), 3.9-4.0 (1H, m), 4.11 (1H, dd, $J=12.3\text{Hz}$, 2.2Hz), 4.3 (1H,
5 dd, $J=12.3\text{Hz}$, 4.0Hz), 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d,
 $J=7.9\text{Hz}$), 6.75-6.9 (3H, m), 7.0-7.1 (2H, m)

実施例 3 8

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオ
キシ) - 4 - [(4 - { 2 - [1 - カルバモイル - 1 - (メチル) エチルカル
10 バモイル] - 2 - メチルプロポキシ } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル
- 1 H - ピラゾール

L - アラニンアミド塩酸塩の代わりに 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンア
ミドを用いて実施例 3 6 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

15 1.1-1.2 (6H, m), 1.27 (6H, s), 1.49 (6H, s), 1.89 (3H, s), 1.97 (3H, s),
2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.6 (2H, s), 3.9-4.0 (3H,
m), 4.11 (1H, dd, $J=12.3\text{Hz}$, 2.4Hz), 4.3 (1H, dd, $J=12.3\text{Hz}$, 4.0Hz), 5.05-5.15
(2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$), 6.75-6.85 (2H, m),
7.0-7.1 (2H, m)

20 実施例 3 9

4 - [(4 - { 2 - [(S) - 1 - (カルバモイル) エチルカルバモイル] -
2 - メチルプロポキシ } フェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラノシ
ルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
25 オキシ) - 4 - [(4 - { 2 - [(S) - 1 - (カルバモイル) エチルカルバ
モイル] - 2 - メチルプロポキシ } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル -
1 H - ピラゾール (0.14 g) のメタノール (4 mL) 溶液にナトリウムメ
トキシド (28%メタノール溶液、0.04 mL) を加え、室温で1時間攪拌

した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法（洗浄溶媒：蒸留水、溶出溶媒：メタノール）で精製することにより標記化合物（94mg）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 5 1.05-1.15 (6H, m), 1.29 (3H, s), 1.3 (3H, s), 1.35 (3H, d, $J=7.5\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.94 (2H, s), 4.3-4.45 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例 40

- 10 3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[2-ヒドロキシ-1, 1-ジ(メチル)エチルカルバモイル]-2-メチルプロポキシ}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[(S)-1-(カルバモイル)エチルカルバモイル]-2-メチルプロポキシ}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[2-ヒドロキシ-1, 1-(ジメチル)エチルカルバモイル]-2-メチルプロポキシ}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例 39 と同様の方法で標記化合物を得た。
- 20

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.25 (6H, s), 1.27 (6H, s), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5 (2H, s), 3.6-3.7 (2H, m), 3.74 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.8-3.95 (3H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.9 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
- 25 実施例 41

4-[(4-{2-[1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカルバモイル]-2-メチルプロポキシ}フェニル)メチル]-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - { (4 - { 2 - { (S) - 1 - (カルバモイル) エチルカルバ
 モイル} - 2 - メチルプロポキシ} フェニル) メチル} - 5 - イソプロピル-
 1 H-ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-
 5 β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - { (4 - { 2 - { 1 - カルバモイル
 - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} - 2 - メチルプロポキシ} フェニル)
 メチル} - 5 - イソプロピル-1 H-ピラゾールを用いて実施例 39 と同様の
 方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

- 10 1.05-1.15 (6H, m), 1.27 (6H, s), 1.49 (6H, s), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45
 (4H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.93 (2H, s), 5.0-5.1 (1H, m),
 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例 4 2

- 15 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [2 -
ヒドロキシ - 1 - (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] - 1 - (メチル)
エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 5 - イソプロピル-1
H-ピラゾール

2-アミノエタノールの代わりに 2-アミノ-1, 3-プロパンジオールを
 用いて実施例 30 と同様の方法で標記化合物を得た。

- 20 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 1.43 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.5Hz),
 2.58 (2H, t, J=7.5Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.95 (9H,
 m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.2 (4H, m)

実施例 4 3

- 25 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [2 -
ヒドロキシ - 1, 1-ビス (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] - 1 -
(メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 5 - イソプ
ロピル-1 H-ピラゾール

2-アミノエタノールの代わりにトリス（ヒドロキシメチル）アミノメタンを用いて実施例30と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.18 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$),
 5 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (10H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.2 (4H, m)

参考例14

4-ブロモ-2-メチルベンジルアルコール

4-ブロモ-2-メチル安息香酸 (10 g) のテトラヒドロフラン (60 mL)
 10 L) 溶液に氷冷下ボラン・ジメチルスルフィド錯体 (7.07 g) を加えた。反応混合物を室温で5分間攪拌した後、75℃で2日間攪拌した。反応混合物を室温に冷却後、飽和炭酸カリウム水溶液を加え、有機層を分離した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去することにより標記化合物 (9.0 g) を得た。

15 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.55-1.65 (1H, m), 2.36 (3H, s), 4.64 (2H, d, $J=5.4\text{Hz}$), 7.2-7.25 (1H, m),
 7.3-7.35 (2H, m)

参考例15

4-〔(4-ブロモ-2-メチルフェニル)メチル〕-1,2-ジヒドロ-5- 20 -イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

4-ブロモ-2-メチルベンジルアルコール (9.0 g) の塩化メチレン (50 mL) 溶液に塩化チオニル (3.8 mL) を氷冷下加え、反応混合物を室温で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮することにより、4-ブロモ-2-メチルベンジルクロリド (9.8 g) を得た。水素化ナトリウム (60%, 2.1 g) のテトラヒドロフラン (90 mL) 懸濁液に4-メチル-3-オキソ吉
 25 草酸エチル (7.5 g) を氷冷下加え、反応混合物を室温で1時間攪拌した。4-ブロモ-2-メチルベンジルクロリド (9.8 g) を反応混合物に加え、70℃で3日間攪拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液中に注ぎ、

ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣のトルエン（20 mL）溶液にヒドラジン1水和物（5.4 mL）を加え、90℃で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣をn-ヘキサン-ジエチルエーテル（10/1）で扱い結晶化した。結晶をろ取し、n-ヘキサン、水およびn-ヘキサンで順次洗浄後、減圧下乾燥することにより標記化合物（12.4 g）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ ppm:

1.05 (6H, d, $J=6.8\text{Hz}$), 2.28 (3H, s), 2.65-2.8 (1H, m), 3.45 (2H, s), 6.82 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 7.24 (1H, dd, $J=8.2\text{Hz}$, 1.8Hz), 7.33 (1H, d, $J=1.8\text{Hz}$), 8.5-12.0 (2H, br)

参考例 16

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-ブロモ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-[(4-ブロモフェニル)メチル]-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-[(4-ブロモ-2-メチルフェニル)メチル]-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例3と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl $_3$) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.28 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.49 (1H, d, $J=16.7\text{Hz}$), 3.59 (1H, d, $J=16.7\text{Hz}$), 3.8-3.9 (1H, m), 4.05-4.2 (1H, m), 4.3 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 4.0Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.5-5.6 (1H, m), 6.76 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 7.1-7.2 (1H, m), 7.25-7.3 (1H, m)

参考例 17

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]-2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ) - 4 - [(4-ブロモフェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-
ピラゾールの代わりに3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -
D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4-ブロモ-2-メチルフェニル)
5 メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例4と同様の方
法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.78 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s),
2.29 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.13 (2H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 3.54 (1H, d, $J=16.8\text{Hz}$),
10 3.64 (1H, d, $J=16.8\text{Hz}$), 3.8-3.9 (1H, m), 4.05-4.15 (1H, m), 4.25-4.35 (1H,
m), 5.1-5.3 (3H, m), 5.5-5.6 (1H, m), 6.15-6.25 (1H, m), 6.46 (1H, d,
 $J=16.1\text{Hz}$), 6.85 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 7.05 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 7.15 (1H, s)

参考例18

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシルオ
15 キシ) - 4 - ({ 4 - [(1E) - 2-カルボキシビニル] - 2-メチルフェ
ニル } メチル) - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ) - 4 - [(4-ブロモフェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-
ピラゾールの代わりに3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -
20 D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4-ブロモ-2-メチルフェニル)
メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、3-ブテン酸の代わ
りにアクリル酸を用いて参考例4と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.73 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.06 (3H, s),
25 2.35 (3H, s), 2.8-2.9 (1H, m), 3.58 (1H, d, $J=17.2\text{Hz}$), 3.69 (1H, d,
 $J=17.2\text{Hz}$), 3.85-3.95 (1H, m), 4.21 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 2.2Hz), 4.35 (1H,
dd, $J=12.4\text{Hz}$, 3.9Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.45 (1H, d, $J=7.8\text{Hz}$), 6.4 (1H,
d, $J=15.8\text{Hz}$), 6.93 (1H, d, $J=7.8\text{Hz}$), 7.2-7.3 (1H, m), 7.3-7.4 (1H, m), 7.69

(1H, d, J=15.8Hz)

実施例 4 4

4-〔(4-〔3-〔1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカルバモイル〕
 プロピル〕-2-メチルフェニル)メチル〕-3-(β-D-グルコピラノシ
 5 ルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ)-4-(〔4-〔(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル〕フ
 ェニル〕メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,
 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4
 10 -(〔4-〔(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル〕-2-メチルフ
 ェニル〕メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、グリシンア
 ミド塩酸塩の代わりに2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドを用いて実施
 例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

15 1.1-1.2 (6H, m), 1.44 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.2 (2H, t, J=7.6Hz), 2.3
 (3H, s), 2.55 (2H, t, J=7.6Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.2-3.4 (4H, m), 3.6-3.9
 (4H, m), 4.95-5.1 (1H, m), 6.8-6.9 (2H, m), 6.9-7.0 (1H, m)

実施例 4 5

4-〔(4-〔(1E)-2-〔1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカ
 20 ルバモイル〕ビニル〕-2-メチルフェニル)メチル〕-3-(β-D-グル
 コピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ)-4-(〔4-〔(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル〕フ
 ェニル〕メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,
 25 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4
 -(〔4-〔(1E)-2-カルボキシビニル〕-2-メチルフェニル〕メチ
 ル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、塩化アンモニウムの代わ
 りに2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドを用いて実施例 2 6 と同様の方

法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.52 (6H, s), 2.36 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.2-3.4 (4H, m), 3.6-3.85 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.58 (1H, d, $J=15.8\text{Hz}$), 7.0 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 7.2-7.3 (1H, m), 7.33 (1H, s), 7.43 (1H, d, $J=15.8\text{Hz}$)

実施例 4 6

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{(1E)-2-[2-ヒドロキシ-1-ヒドロキシメチル-1-(メチル)エチルカルバモイル]ビニル}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-2-カルボキシビニル]-2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、塩化アンモニウムの代わりに2-アミノ-2-メチル-1, 3-プロパンジオールを用いて実施例 2 6と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.3 (3H, s), 2.36 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.85 (8H, m), 5.04 (1H, d, $J=6.1\text{Hz}$), 6.62 (1H, d, $J=15.5\text{Hz}$), 6.99 (1H, d, $J=7.6\text{Hz}$), 7.26 (1H, d, $J=7.6\text{Hz}$), 7.32 (1H, s), 7.42 (1H, d, $J=15.5\text{Hz}$)

実施例 4 7

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-{(1E)-2-[2-(スルファモイルアミノ)エチルカルバモイル]ビニル}-2-メチルフェニル)メチル]-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル

オキシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル] フェニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 2 - カルボキシビニル] - 2 - メチルフェニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、塩化アンモニウムの代わりに N - スルファモイルエチレンジアミンを用いて実施例 2 6 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

1.05 - 1.2 (6H, m), 2.36 (3H, s), 2.75 - 2.9 (1H, m), 3.19 (2H, t, $J=6.3\text{Hz}$),
 10 3.25 - 3.4 (4H, m), 3.47 (2H, t, $J=6.3\text{Hz}$), 3.6 - 3.7 (1H, m), 3.7 - 3.9 (3H, m),
 5.04 (1H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 6.54 (1H, d, $J=15.7\text{Hz}$), 7.0 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 7.27
 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 7.33 (1H, s), 7.47 (1H, d, $J=15.7\text{Hz}$)

参考例 1 9

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシル
 15 オキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカル
 バモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾ
 ール

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシ
 ルオキシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル]
 20 フェニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール (0. 4 g) の N,
 N - ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に 1 - エチル - 3 - (3 - ジメチル
 アミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (0. 1 8 g) 、 1 - ヒドロキシベン
 ゾトリアゾール (0. 1 3 g) 、 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオン酸ベンジ
 ルエステル p - トルエンスルホン酸塩 (1. 1 6 g) およびトリエチルアミン
 25 (0. 6 4 g) を室温で加え、一晚攪拌した。反応混合物に水を加え、塩化メ
 チレンで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナト
 リウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマ
 トグラフィー (溶出溶媒 : n - ヘキサン / 酢酸エチル = 1 / 1 ~ 酢酸エチル)

で精製して3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{(1E)-3-[1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロパー1-エニル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.18g)を得た。

- 5 これをメタノール(2mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(50mg)を加え、水素雰囲気下、室温で4時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物(0.15g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.57 (3H, s), 1.59 (3H, s), 1.85 (3H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.1-2.2 (5H, m), 2.6 (2H, t, J=7.4Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.59 (1H, d, J=16.1Hz), 3.68 (1H, d, J=16.1Hz), 4.0-4.1 (1H, m), 4.14 (1H, dd, J=11.0Hz, 8.2Hz), 4.27 (1H, dd, J=11.0Hz, 5.6Hz), 5.08 (1H, dd, J=10.3Hz, 3.5Hz), 5.37 (1H, d, J=8.1Hz), 5.4-5.5 (2H, m), 6.19 (1H, s), 6.95-7.1 (4H, m)

15 参考例20

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-カルボキシー-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 20 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例19と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.57 (3H, s), 1.58 (3H, s), 1.85 (3H, s), 1.85-1.95 (2H,

m), 2.0 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.15 (2H, t, J=7.6Hz), 2.6 (2H, t, J=7.5Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.58 (1H, d, J=15.7Hz), 3.66 (1H, d, J=15.7Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.17 (1H, dd, J=11.9Hz, 2.2Hz), 4.34 (1H, dd, J=11.9Hz, 3.4Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.35-5.45 (1H, m), 6.18 (1H, s),

5 6.95-7.1 (4H, m)

参考例 2 1

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1

10 H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-
15 -({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]-2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1 H-ピラゾールを用いて参考例 1 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.57 (3H, s), 1.58 (3H, s), 1.76 (3H, s), 1.85-1.95 (2H, 20 m), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.1-2.2 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.5-2.6 (2H, m), 2.7-2.85 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=16.8Hz), 3.61 (1H, d, J=16.8Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.1-4.2 (1H, m), 4.32 (1H, dd, J=12.2Hz, 3.4Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.38 (1H, d, J=8.1Hz), 6.23 (1H, s), 6.77 (1H, d, J=7.8Hz), 6.85 (1H, d, J=7.8Hz), 6.93 (1H, s)

25 実施例 4 8

3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-{[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]カルボニル}-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル

ルー 1 H-ピラゾール

- 3- (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4- {3- [1-カルボキシー-1- (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール (30 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (0.5 mL) 溶液に1-エチル-3- (3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (12 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (9 mg) および1- (2-ヒドロキシエチル) ピペラジン (54 mg) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物に5 mol/L水酸化ナトリウム水溶液 (0.25 mL) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に酢酸 (0.1 mL) を加えた後、水 (1 mL) で希釈した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー (資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, 5 μ L, 120 Å, 20 \times 50 mm, 流速30 mL/分リニアグラジェント, 水/アセトニトリル=90/10~10/60) で精製し、標記化合物 (4 mg) を得た。
- ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:
- 1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.7Hz), 2.35-2.55 (6H, m), 2.58 (2H, t, J=7.6Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.4Hz), 3.55-3.8 (12H, m), 3.87 (1H, d, J=3.4Hz), 5.08 (1H, d, J=8.0Hz), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 49

3- (β -D-グルコピラノシルオキシ) -4- { [4- (3- {1- [2-ヒドロキシー-1- (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] -1- (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3- (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4- {3- [1-カルボキシー-1- (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3- (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D- α -

ルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、 1 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わりに 2 - アミノ - 1, 3 - プロパンジオールを用いて実施例 4 8 と同様の方法
5 で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 1.43 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.5Hz),
2.58 (2H, t, J=7.5Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.95 (9H,
m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.2 (4H, m)

10 実施例 5 0

3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [2 -
ヒドロキシ - 1, 1 - ビス (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] - 1 -
(メチル) エチルカルバモイル } プロピル) フェニル] メチル } - 5 - イソ
プロピル - 1 H - ピラゾール

15 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシ
ルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカ
ルバモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラ
ゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グ
20 ルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチ
ル) エチルカルバモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル
- 1 H - ピラゾールを用い、 1 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わ
りにトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタンを用いて実施例 4 8 と同様の方
法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m :

25 1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.18 (2H, t, J=7.5Hz),
2.58 (2H, t, J=7.5Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (10H,
m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.2 (4H, m)

実施例 5 1

3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-(2-ヒドロキシエチルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンの代わりに2-アミノエタノールを用いて実施例48と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.6Hz), 2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.28 (2H, t, J=5.8Hz), 3.45-3.65 (4H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.86 (1H, d, J=2.7Hz), 5.08 (1H, d, J=7.9Hz), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例52

3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-{1-[2-(ジメチルアミノ)エチルカルバモイル]-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-1H-ピラゾール

- 1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンの代わりにN,N-ジメチルエチレンジアミンを用いて実施例48と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.7Hz), 2.24 (6H, s), 2.42 (2H, t, J=6.8Hz), 2.58 (2H, t, J=7.6Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.28 (2H, t, J=6.8Hz), 3.52 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.3Hz), 3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, J=7.4Hz), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例53

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-{1-[2-(ジメチルアミノ)エチルカルバモイル]-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-1H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-カルボキシー-1-(メチル)エチルカル

ルバモイル} プロピル} フェニル) メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラ
 ゴールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グ
 ルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - カルボキシー - 1 - (メチ
 ル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル} - 5 - イソプロピル
 5 - 1 H - ピラゴールを用い、1 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わ
 りに N, N - ジメチルエチレンジアミンを用いて実施例 48 と同様の方法で標
 記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.18 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$),
 10 2.23 (6H, s), 2.41 (2H, t, $J=6.8\text{Hz}$), 2.57 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H,
 m), 3.2-3.45 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)
 実施例 54

3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 -
(3 - {1 - [3 - (ジメチルアミノ) プロピルカルバモイル] - 1 - (メチ
 15 ル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル) メチル} - 1 H - ピラゴール

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシ
 ルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - カルボキシー - 1 - (メチル) エチルカ
 ルバモイル} プロピル} フェニル) メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラ
 ゴールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グ
 20 ルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - カルボキシー - 1 - (メチ
 ル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル} - 5 - イソプロピル
 - 1 H - ピラゴールを用い、1 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わ
 りに N, N - ジメチル - 1, 3 - プロパンジアミンを用いて実施例 48 と同様
 の方法で標記化合物を得た。

25 ^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

1.1-1.15 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.6-1.7 (2H, m), 1.8-1.9 (2H, m), 2.19 (2H,
 t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.22 (6H, s), 2.35 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.57 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$),
 2.85-2.95 (1H, m), 3.18 (2H, t, $J=6.6\text{Hz}$), 3.3-3.45 (4H, m), 3.6-3.8 (3H,

m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 5 5

5 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - {4 - (2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル} カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

10 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1-カルボキシル-1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1-カルボキシル-1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例 4 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

15 1.1-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.16 (2H, t, J=7.5Hz), 2.35-2.55 (6H, m), 2.58 (2H, t, J=7.3Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.9 (10H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 5 6

20 4 - [(4 - {3 - [1 - (2-アミノエチルカルバモイル) - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

1 - (2-ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わりにエチレンジアミンを用いて実施例 4 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

25 1.1-1.2 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.5Hz), 2.58 (2H, t, J=7.6Hz), 2.7 (2H, t, J=5.9Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.24 (2H, t, J=5.9Hz), 3.51 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.2Hz), 3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.86 (1H, d, J=3.2Hz), 5.07 (1H, d, J=7.9Hz), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 5 7

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-4- { [4- (3- {1- [(ピペラジン-1-イル) カルボニル] - 1- (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 1H-ピラゾール

- 5 1 - (2-ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わりにピペラジンを用いて実施例 4 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.1-2.2 (2H, m), 2.58 (2H, t, J=7.4Hz), 2.65-2.8 (4H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.45-3.8 (11H, m),
10 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, J=8.0Hz), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 5 8

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5-イソプロピル-4- { [4- (3- {1- [(ピペラジン-1-イル) カルボニル] - 1- (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 1H-ピラゾール

- 15 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 4- [(4- {3- [1-カルボキシー-1- (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4- [(4- {3- [1-カルボキシー-1- (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、1 - (2-ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わりにピペラジンを用いて実施例 4 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.6Hz),
25 2.5-2.85 (6H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.9 (8H, m),
5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 5 9

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4- [(4- {3- [1- { [4-

ー (2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル} -1- (メ
チル) エチルカルバモイル] プロピル} -2-メチルフェニル) メチル} -5
ーイソプロピル-1H-ピラゾール

- 3- (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシ
5 ルオキシ) -4- [(4- {3- [1-カルボキシ-1- (メチル) エチルカ
ルバモイル] プロピル} フェニル) メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラ
ゾールの代わりに3- (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グ
ルコピラノシルオキシ) -4- [(4- {3- [1-カルボキシ-1- (メチ
ル) エチルカルバモイル] プロピル} -2-メチルフェニル) メチル} -5-
10 イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例48と同様の方法で標記化合
物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.1-2.2 (2H, m), 2.3 (3H,
s), 2.35-2.6 (8H, m), 2.75-2.9 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.45-3.75 (9H,
15 m), 3.8 (1H, d, $J=11.1\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H, m), 6.8-7.0 (3H, m)

実施例60

- 3- (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- { [4- (3- {1- [2
ーヒドロキシ-1, 1-ビス (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] -1
ー (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} -5-イソ
20 プロピル-1H-ピラゾール

1- (2-ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わりにトリス (ヒドロキシメ
チル) アミノメタンを用いて実施例48と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.18 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$),
25 2.58 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, $J=9.7\text{Hz}$, 3.4Hz),
3.55-3.9 (13H, m), 5.07 (1H, d, $J=7.5\text{Hz}$), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例61

3- (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-4- { [4

－（３－｛１－〔（４－メチルピペラジン－１－イル）カルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル｝プロピル）フェニル〕メチル〕－１Ｈ－ピラゾール

- ５ １－（２－ヒドロキシエチル）ピペラジンの代わりに１－メチルピペラジンを用いて実施例４８と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.1-2.2 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.3-2.45 (4H, m), 2.58 (2H, t, J=7.4Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, J=9.6Hz, 3.2Hz), 3.55-3.8 (10H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, J=7.4Hz), 7.0-7.15 (4H, m)
- 10

実施例６２

３－（β-D-ガラクトピラノシルオキシ）－５－イソプロピル－４－｛〔４－（３－｛１－〔（４－イソプロピルピペラジン－１－イル）カルボニル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル｝プロピル）フェニル〕メチル〕－１Ｈ－ピラゾール

15

１－（２－ヒドロキシエチル）ピペラジンの代わりに１－イソプロピルピペラジンを用いて実施例４８と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.03 (6H, d, J=6.6Hz), 1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.1-2.2 (2H, m), 2.35-2.7 (7H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.4Hz), 3.55-3.8 (10H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, J=7.8Hz), 7.0-7.15 (4H, m)
- 20

実施例６３

- ３－（β-D-グルコピラノシルオキシ）－５－イソプロピル－４－（〔４－〔（１E）－２－｛１－〔２－（ジメチルアミノ）エチルカルバモイル〕－１－（メチル）エチルカルバモイル｝ビニル〕フェニル〕メチル〕－１Ｈ－ピラゾール
- 25

３－（２，３，４，６－テトラ－Ｏ－アセチル－β-D-グルコピラノシル

オキシ) - 4 - ({ 4 - [(1 E) - 2 - カルボキシビニル] フェニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール (1 . 2 g) の N , N - ジメチルホルムアミド (1 5 mL) 及び塩化メチレン (1 0 mL) 溶液にトリエチルアミン (1 5 mL) を加えた。混合物に 1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (0 . 5 6 g) 、 1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール (0 . 4 g) および 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオン酸 (2 . 0 g) の水 (1 5 mL) 溶液を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に 2 m o l / L 酢酸水溶液を加えて中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒 : 酢酸エチル ~ 塩化メチレン / メタノール = 7 / 1 ~ 3 / 1) で精製して 3 - (2 , 3 , 4 , 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { (1 E) - 2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] ビニル } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール (0 . 4 4 g) を得た。これを N , N - ジメチルホルムアミド (0 . 3 mL) に溶解し、1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (0 . 1 8 g) 、 1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール (0 . 1 3 g) および N , N - ジメチルエチレンジアミン (0 . 5 5 g) を加え、室温で一晩撹拌した。反応液に 5 m o l / L 水酸化ナトリウム水溶液 (1 . 5 mL) を加え、室温で 1 時間撹拌した。反応混合物に酢酸 (1 mL) を加えた後、水 (3 mL) で希釈した。不溶物をろ去した後、ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー (資生堂社製 CAPCELL PAK UG120 ODS, 5 μ L, 120 Å, 20 \times 50 mm, 流速 30 mL / 分リニアグラジェント, 水 / アセトニトリル = 90 / 10 ~ 10 / 60) で精製し標記化合物 (71 mg) を得た。

25 ^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.49 (6H, s), 2.27 (6H, s), 2.46 (2H, t, J=6.7Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.61 (1H, d, J=15.7Hz), 7.2-7.3 (2H, m), 7.35-7.5 (3H, m)

実施例 6 4

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - ({ 4 -
[(1E) - 2 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メ
チル) エチルカルバモイル } ビニル } フェニル } メチル) - 1H-ピラゾール

- 5 N, N-ジメチルエチレンジアミンの代わりにピペラジンをを用いて実施例 6 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.51 (6H, s), 2.65-2.8 (4H, m), 2.85-2.95 (1H, m),
 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.9 (8H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.55 (1H, d,

- 10 J=15.8Hz), 7.2-7.3 (2H, m), 7.4-7.55 (3H, m)

実施例 6 5

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { (1E) - 2 - [1
- { [4 - (2-ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル } -
1 - (メチル) エチルカルバモイル] ビニル } フェニル) メチル] - 5 - イソ
 15 プロピル - 1H-ピラゾール

N, N-ジメチルエチレンジアミンの代わりに 1 - (2-ヒドロキシエチル) ピペラジンをを用いて実施例 6 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.51 (6H, s), 2.35-2.65 (6H, m), 2.85-2.95 (1H, m),
 20 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.9 (10H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.55 (1H, d,
 J=15.8Hz), 7.2-7.3 (2H, m), 7.4-7.5 (3H, m)

実施例 6 6

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [(S) - 2 -
ヒドロキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル } フェニル) メチ
 25 ル] - 5 - イソプロピル - 1H-ピラゾール

グリシンアミド塩酸塩の代わりに (S) - 2-アミノ - 1-プロパノールを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

1.05-1.2 (9H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.7Hz), 2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.5 (6H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.83 (1H, d, J=11.9Hz), 3.85-4.0 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 6 7

- 5 3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[(S)-2-ヒドロキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩の代わりに(S)-2-アミノ-1-プロパノールを用いて実施例 1 と同様の
15 方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (9H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, J=7.6Hz), 2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.35-3.55 (3H, m), 3.55-3.65 (1H, m), 3.65-4.0 (7H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

20 実施例 6 8

3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[(2-ヒドロキシ-1, 1-ジ(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メ
25

チル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩の代わりに 2 - アミノ - 2 - メチル - 1 - プロパノールを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

- 5 1.05-1.15 (6H, m), 1.25 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.15 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.56 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.45-3.65 (4H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 6 9

- 10 4 - [(4 - {3 - [(S) - 5 - アミノ - 5 - (カルバモイル) ペンチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - ({4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル] フェニル} メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 15 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - ({4 - [(1 E) - 3 - カルボキシプロパー 1 - エニル] フェニル} メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩の代わりに (S) - 2 - ベンジルオキシカルボニルアミノ - 6 - アミノヘキサン酸アミド塩酸塩を用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

- 20 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.3-1.6 (5H, m), 1.6-1.75 (1H, m), 1.8-1.9 (2H, m), 2.15 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.56 (2H, t, $J=7.3\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.15 (2H, t, $J=7.0\text{Hz}$), 3.28 (1H, t, $J=6.4\text{Hz}$), 3.52 (1H, dd, $J=9.8\text{Hz}$, 3.1Hz), 3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 7.0-7.15 25 (4H, m)

実施例 7 0

4 - [(4 - {3 - [(S) - 2 - アミノ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) -

5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]フェ
 ニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1.6g)のメタノ
 ール(20mL)溶液に10%パラジウム炭素粉末を加え、水素雰囲気下室温
 で3時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して3-(2, 3, 4,
 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{{4-
 (3-カルボキシプロピル)フェニル}メチル}-5-イソプロピル-1H-
 ピラゾール(1.5g)を得た。これをN,N-ジメチルホルムアミド(15
 mL)に溶解し、(S)-2-アミノ-1-プロパノール(0.89g)、1-
 ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.48g)、1-エチル-3-(3-ジメチ
 ルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.68g)を加え、室温で一晩
 攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、塩化メチレンで2回抽出した。抽出物を
 水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留
 去して3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノ
 シルオキシ)-4-[(4-{3-[(S)-2-ヒドロキシ-1-(メチル)
 エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1
 H-ピラゾール(1.64g)を得た。得られた3-(2, 3, 4, 6-テト
 ラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-
 [(S)-2-ヒドロキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェ
 ニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.19g)を塩
 化メチレン(2mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.058mL)および
 メタンスルホニルクロリド(0.032mL)を氷冷下に加え、室温で1時間攪
 拌した。反応混合物を水中に注ぎ、塩化メチレンで2回抽出した。抽出物を水
 および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去
 した。残渣をN,N-ジメチルホルムアミド(1mL)に溶解し、アジ化ナト
 リウム(0.18g)を加え、100℃で一晩攪拌した。反応混合物を室温ま
 で冷却し、5mO1/L水酸化ナトリウム水溶液(1.5mL)を加え、1時

間攪拌した。反応混合物に酢酸（1 mL）および水（2 mL）を加え、不溶物をろ去した。ろ液を逆相分取カラムクロマトグラフィー（資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, 5 μ m, 120 Å, 20×50 mm, 流速30 mL/分リニアグラジェント, 水/アセトニトリル=90/10~10/90）で精製し、4-[(4-{3-[(1S)-2-アジド-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール（18 mg）を得た。これをメタノール（1 mL）に溶解し、10%パラジウム炭素粉末（0.01 g）を加え、水素雰囲気下室温で4時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下して標記化合物（12 mg）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.2 (9H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.1-2.25 (2H, m), 2.5-2.65 (4H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.9 (5H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

15 実施例 7 1

4-[(4-{3-[(2-アミノ-1,1-ジ(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-3-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール]

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-アミノ-1-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-(メチル)プロパンを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.27 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.16 (2H, t, J=7.7Hz),

2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.8-2.95 (3H, m), 3.51 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.7Hz),
3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, J=7.7Hz),
7.0-7.15 (4H, m)

実施例 7 2

5 4-[(4-{3-[(R)-5-アミノ-1-(ヒドロキシメチル)ペンチル
カルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-3-(β-D-ガラクトピラ
ノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
オキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フ
10 エニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,
3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-
4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]フェニル}メ
チル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、グリシンアミド塩酸塩
の代わりに(R)-2-アミノ-6-ベンジルオキシカルボニルアミノ-1-
15 ヘキサノールを用いて実施例 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.2-1.7 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.2 (2H, t, J=7.5Hz),
2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.65 (2H, t, J=7.3z), 2.8-3.0 (1H, m), 3.4-3.65 (4H,
m), 3.65-3.95 (7H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

20 実施例 7 3

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{(1E)-3-[(S)-
-2-ヒドロキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロパー-1-エニル}
フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

塩化アンモニウム代わりに(S)-2-アミノ-1-プロパノールを用い
25 て実施例 2 6 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (9H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.09 (2H, d, J=7.4Hz), 3.25-3.55 (6H,
m), 3.6-3.9 (4H, m), 3.9-4.0 (1H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 6.2-6.3 (1H, m),

6.47 (1H, d, J=15.9Hz), 7.1-7.2 (2H, m), 7.2-7.3 (2H, m)

実施例 7 4

3- (β-D-グルコピラノシルオキシ) -4- {[4- (3- {(S) -1-
[2-ヒドロキシ-1- (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] エチルカ
5 ルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラ
ゾール

3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオ
キシ) -4- ({4- [(1E) -3-カルボキシプロパー-1-エニル] フェニル}
メチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール (7.13 g) のN, N-ジ
10 メチルホルムアミド (30 mL) 溶液に1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (2.
31 g)、1-エチル-3- (3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩
酸塩 (3.25 g)、(S) -2-アミノプロピオン酸ベンジルエステル (8.
34 g) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチル
15 で2回抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリ
ウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ
フィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製して、3- (2,
3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -4-
[(4- {(1E) -3- [(S) -1- (ベンジルオキシカルボニル) エチルカ
ルバモイル] プロパー-1-エニル} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1
20 H-ピラゾール (3.25 g) を得た。これをメタノール (40 mL) に溶解
し、10%パラジウム炭素粉末 (1.0 g) を加え、水素雰囲気下室温で一晩
攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して3- (2, 3, 4, 6-テ
トラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -4- [(4- {3-
[(S) -1- (カルボキシ) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル]
25 -5-イソプロピル-1H-ピラゾール (2.25 g) を得た。得られた3-
(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)
-4- [(4- {3- [(S) -1- (カルボキシ) エチルカルバモイル] プロピ
ル} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.09 g)

のN, N-ジメチルホルムアミド (0.5 mL) 溶液に1-ヒドロキシベンゾ
 トリアゾール (0.026 g)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピ
 ル) カルボジイミド塩酸塩 (0.037 g)、2-アミノ-1, 3-プロパンジ
 オール (0.12 g) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に5 mL

- 5 /L 水酸化ナトリウム水溶液 (0.5 mL) を加え、室温で1時間攪拌した。
 反応混合物に酢酸 (0.3 mL)、水 (1 mL) を加え、不溶物をろ去した。ろ
 液を逆相分取カラムクロマトグラフィー (資生堂社製CAPCELL PAK
 UG120 ODS, 5 μ L, 120 Å, 20×50 mm, 流速30 mL/分
 リニアグラジェント, 水/アセトニトリル=90/10~10/90) で精
 10 製し標記化合物 (0.017 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.32 (3H, d, $J=6.8\text{Hz}$), 1.8-1.95 (2H, m), 2.15-2.3 (2H,
 m), 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.95
 (9H, m), 4.25-4.35 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

15 実施例 7 5

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[(S)-1-(
 (2-ヒドロキシエチルカルバモイル) エチルカルバモイル} プロピル} フェ
 ニル) メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 2-アミノ-1, 3-プロパンジオールの代わりに2-アミノエタノールを
 20 用いて実施例 7 4 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.31 (3H, d, $J=7.0\text{Hz}$), 1.8-1.95 (2H, m), 2.15-2.25 (2H,
 m), 2.58 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.58 (2H,
 t, $J=5.7\text{Hz}$), 3.6-3.8 (3H, m), 3.83 (1H, d, $J=11.9\text{Hz}$), 4.25-4.35 (1H, m),
 25 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 7 6

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-(3-
 -[(S)-1-[(4-メチルピペラジン-1-イル) カルボニル] エチルカ

ルバモイル} プロピル} フェニル} メチル} - 1 H-ピラゾール

2-アミノ-1, 3-プロパンジオールの代わりに1-メチルピペラジンを
用いて実施例74と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

- 5 1.05-1.2 (6H, m), 1.26 (3H, d, $J=7.0\text{Hz}$), 1.8-1.95 (2H, m), 2.2 (2H, t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.25-2.55 (7H, m), 2.57 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.45-3.75 (6H, m), 3.77 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.83 (1H, d, $J=11.7\text{Hz}$), 4.75-4.9 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例77

- 10 3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[(S)-1-{
{[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]カルボニル}エチル
カルバモイル}プロピル}フェニル}メチル]-5-イソプロピル-1H-ピ
ラゾール

- 15 2-アミノ-1, 3-プロパンジオールの代わりに1-(2-ヒドロキシエ
チル)ピペラジンをういて実施例74と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.26 (3H, d, $J=6.9\text{Hz}$), 1.8-1.95 (2H, m), 2.2 (2H, t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.4-2.65 (8H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.45 (4H, m), 3.45-3.75 (8H, m), 3.77 (1H, d, $J=16.4\text{Hz}$), 3.83 (1H, d, $J=11.9\text{Hz}$), 4.75-4.9 (1H, m),
20 5.0-5.1 (1H, m), 7.0-7.15 (4H, m)

参考例22

(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メタノール

- 4-ブロモ-3-メチルフェノール (10 g) のN, N-ジメチルホルムア
ミド (50 mL) 溶液に炭酸カリウム (8.87 g) およびベンジルブロミド
25 (6.36 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジ
エチルエーテルで抽出した。有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、
溶媒を減圧下留去して4-ベンジルオキシ-1-ブロモ-2-メチルベンゼン
(14.6 g) を得た。これをテトラヒドロフラン (200 mL) に溶解し、

- 5 -78°C アルゴン雰囲気下 n -ブチルリチウム (2.66 mol/L n -ヘキサン溶液、 21.7 mL) を加え 10 分間攪拌した。反応混合物に N,N -ジメチルホルムアミド (10.1 mL) を加え、 0°C に昇温し 30 分間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗後、
 10 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して 4-ベンジルオキシ-2-メチルベンズアルデヒドを得た。これをエタノール (100 mL) に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム (1.99 g) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物にメタノールを加えて減圧下濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n -ヘキサン/酢酸エチル = $6/1 \sim 3/1 \sim 1/1$) で精製して標記化合物 (10.5 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 15 1.37 (1H, t, $J=5.8\text{ Hz}$), 2.36 (3H, s), 4.64 (2H, d, $J=5.8\text{ Hz}$), 5.06 (2H, s),
 6.79 (1H, dd, $J=8.4\text{ Hz}$, 2.4 Hz), 6.84 (1H, d, $J=2.4\text{ Hz}$), 7.23 (1H, d, $J=8.4\text{ Hz}$),
 7.25-7.45 (5H, m)

参考例 23

- 20 4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

- (4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メタノール (10.5 g) のテトラヒドロフラン (80 mL) 溶液に氷冷下トリエチルアミン (7.36 mL) およびメタンスルホンクロリド (3.91 mL) を加え、 1 時間攪拌後、不溶物をろ去した。得られたメシル酸 (4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム (60% 、 2.11 g) および 4-メチル-3-オキソ吉草酸エチル (7.99 g) のテトラヒドロフラン (160 mL) 懸濁液に加え、 15 時間還流した。反応混合物に 1 mol/L 塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗し、無

水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をトルエン（30 mL）に溶解した後、ヒドラジン1水和物（6.68 mL）を加え、100℃で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。

- 5 残渣をn-ヘキサンで扱い析出した結晶をろ取し、減圧下乾燥して標記化合物（12.3 g）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ ppm:

- 1.04 (6H, d, $J=6.8\text{Hz}$), 2.24 (3H, s), 2.65-2.8 (1H, m), 3.44 (2H, s), 5.02 (2H, s), 6.69 (1H, dd, $J=8.7\text{Hz}$, 2.4Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.25-7.45 (5H, m)
- 10 m)

参考例 2 4

4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

- 15 4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトブロモ- α -D-グルコースの代わりに2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル- α -D-グルコピラノシルブロミド (Kunz, H.; Harreus, A. Liebigs Ann. Chem. 1982, 41-48 Velarde, S.; Urbina, J.; Pena, M. R. J. Org. Chem. 1996, 61, 9541-9545) を用いて参考例 1 2
- 20 と同様の方法で標記化合物を得た。

- 25 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ ppm:

1.04 (9H, s), 1.05-1.2 (33H, m), 2.27 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.45-3.6 (2H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.11 (1H, dd, $J=12.6\text{Hz}$, 4.8Hz), 4.17 (1H, dd, $J=12.6\text{Hz}$, 1.8Hz), 5.0 (2H, s), 5.15-5.3 (2H, m), 5.37 (1H, t, $J=9.5\text{Hz}$),

5.65 (1H, d, J=7.8Hz), 6.64 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.8Hz), 6.77 (1H, d, J=2.8Hz),
6.83 (1H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.45 (5H, m)

参考例 2 5

4-[(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-
5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシル
オキシ)-1H-ピラゾール

4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロ
ピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラ
ノシルオキシ)-1H-ピラゾール (5 g) をテトラヒドロフラン (18 mL)
10 に溶解し、10%パラジウム炭素粉末 (500 mg) を加え、水素雰囲気下室
温で3時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合
物 (4.45 g) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.0-1.2 (42H, m), 2.24 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.52 (2H, s), 3.8-3.9
15 (1H, m), 4.09 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.7Hz), 4.15 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.9Hz),
4.6 (1H, s), 5.15-5.25 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.2Hz), 5.65 (1H, d, J=8.0Hz),
6.5 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.9Hz), 6.61 (1H, d, J=2.9Hz), 6.78 (1H, d, J=8.3Hz)

参考例 2 6

4-ブromo酪酸ベンジルエステル

20 4-ブromo酪酸 (1 g)、ベンジルアルコール (0.65 g) およびトリフェ
ニルホスフィン (1.57 g) のテトラヒドロフラン (12 mL) 混合物にア
ゾジカルボン酸ジエチル (40%トルエン溶液、2.88 mL) を加え室温で
3時間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽
出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を
25 減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-
ヘキサン/酢酸エチル=20/1) で精製して標記化合物 (0.69 g) を
得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

2.15-2.25 (2H, m), 2.56 (2H, t, J=7.1Hz), 3.46 (2H, t, J=6.5Hz), 5.13 (2H, s), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 2 7

4 - ({ 4 - [3 - (ベンジルオキシカルボニル) プロポキシ] - 2 - メチルフ
5 エニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O -
ピバロイル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 1 H - ピラゾール

4 - [(4 - ヒドロキシ - 2 - メチルフエニル) メチル] - 5 - イソプロピル
- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - ピバロイル - β - D - グルコピラノシ
ルオキシ) - 1 H - ピラゾール (0. 2 g) の N, N - ジメチルホルムアミド
10 (3 mL) 溶液に、4 - ブロモ酪酸ベンジルエステル (0. 1 g)、炭酸セシウ
ム (0. 1 8 g) および触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、室温で一晩攪拌し
た。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和
食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残
渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒 : n - ヘキサン / 酢酸エ
15 チル = 3 / 1 ~ 2 / 1) で精製して標記化合物 (0. 1 6 g) を得た。

^1H - NMR (CDCl_3) δ p p m :

1.04 (9H, s), 1.05-1.2 (33H, m), 2.05-2.15 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.56 (2H,
t, J=7.3Hz), 2.7-2.85 (1H, m), 3.53 (2H, s), 3.8-3.9 (1H, m), 3.94 (2H, t,
J=6.2Hz), 4.1 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.1Hz), 4.16 (1H, dd, J=12.5Hz, 2.0Hz),
20 5.13 (2H, s), 5.15-5.25 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.6Hz), 5.65 (1H, d, J=8.1Hz),
6.54 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.64 (1H, d, J=2.7Hz), 6.81 (1H, d, J=8.5Hz),
7.25-7.4 (5H, m)

参考例 2 8

1, 2 - ジヒドロ - 4 - [(4 - ヨードフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル
25 - 3 H - ピラゾール - 3 - オン

(4 - ベンジルオキシ - 2 - メチルフエニル) メタノールの代わりに 4 - ヨ
ードベンジルアルコールを用いて参考例 2 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H - NMR (CD_3OD) δ p p m :

1.12 (6H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.63 (2H, s), 6.9-7.0 (2H, m),
7.5-7.6 (2H, m)

参考例 29

5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシル
オキシ)-4-[(4-ヨードフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-
ピラゾール

4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェ
ニル]メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-
3-オンの代わりに1, 2-ジヒドロ-4-[(4-ヨードフェニル)メチル]
10 -5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトブromo-α
-D-グルコースの代わりにアセトブromo-α-D-ガラクトースを用いて参
考例 12 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.15-1.2 (6H, m), 1.88 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.18 (3H, s),
15 2.8-2.95 (1H, m), 3.58 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 3.65 (1H, d, $J=16.0\text{Hz}$), 4.0-4.1
(1H, m), 4.15-4.25 (2H, m), 5.09 (1H, dd, $J=10.7\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H,
m), 5.56 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 6.85-6.95 (2H, m), 7.5-7.6 (2H, m)

参考例 30

20 {4-[(2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ)フェニル]メタノール
3-[4-(ヒドロキシメチル)フェノキシ]プロピオン酸 (0.98 g)
および炭酸カリウム (0.9 g) のN, N-ジメチルホルムアミド (5 mL)
混合物に、ベンジルブロミド (0.65 mL) を加え室温で一晩攪拌した。反
応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和
食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣
25 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチ
ル=2/1~1/1) で精製することにより標記化合物 (1.1 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.5-1.55 (1H, m), 2.85 (2H, t, $J=6.4\text{Hz}$), 4.28 (2H, t, $J=6.4\text{Hz}$), 4.62 (2H,

d, J=5.9Hz), 5.18 (2H, s), 6.85-6.9 (2H, m), 7.25-7.4 (7H, m)

参考例 3 1

4-ヒドロキシ-2-メチルベンズアルデヒド

- 4-ブロモ-3-メチルフェノール (14 g) およびN, N-ジイソプロピルエチルアミン (39.1 mL) の塩化メチレン (150 mL) 溶液に氷冷下クロロメチルメチルエーテル (11.4 mL) を加え、室温で5日間攪拌した。反応混合物を飽和クエン酸水溶液中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水、1 mol/L水酸化ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去することにより4-
5 ブロモ-3-メチル-1-(メトキシメトキシ)ベンゼン (16.7 g) を得た。これをテトラヒドロフラン (250 mL) に溶解し、アルゴン雰囲気下-78℃でn-ブチルリチウム (2.64 mol/L n-ヘキサン溶液、32.7 mL) を加え、同温で15分間攪拌した。反応混合物にN, N-ジメチルホルムアミド (16.6 mL) を加え、氷冷下1時間攪拌した。反応混合物
15 を飽和塩化アンモニウム水溶液中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去することにより2-メチル-4-(メトキシメトキシ)ベンズアルデヒド (12.9 g) を得た。これをテトラヒドロフラン (70 mL) -メタノール (10 mL) に溶解し、濃塩酸 (6 mL) を加
20 え50℃で1.5時間攪拌した。反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣を酢酸エチル (30 mL) に60℃加熱下に溶解し、n-ヘキサン (100 mL) を穏やかに加え、同温で10分間攪拌した。混合物を室温に戻し、n-ヘキサン (170 mL) を加え、
25 一晚攪拌した。析出した結晶をろ取り、n-ヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥することにより標記化合物 (5.6 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

2.63 (3H, s), 5.47 (1H, s), 6.7 (1H, d, J=2.3Hz), 6.79 (1H, dd, J=8.4Hz,

2.3Hz), 7.73 (1H, d, J=8.4Hz), 10.11 (1H, s)

参考例 3 2

4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルベンズアルデヒド

4-ヒドロキシ-2-メチルベンズアルデヒド (5 g) およびカリウム *tert*-ブトキシド (4.12 g) のテトラヒドロフラン (60 mL) 混合物に β -プロピオラクトン (4.6 mL) を加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物を1mol/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣を酢酸エチル (20 mL) - *n*-ヘキサン (100 mL) に懸濁して、ろ取し、*n*-ヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥することにより標記化合物 (7.2 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

2.65 (3H, s), 2.89 (2H, t, J=6.4Hz), 4.32 (2H, t, J=6.4Hz), 6.76 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, dd, J=8.7Hz, 2.5Hz), 7.76 (1H, d, J=8.7Hz), 10.12 (1H, s)

参考例 3 3

4-[2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ]-2-メチルベンズアルデヒド

4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルベンズアルデヒド (7.2 g) および炭酸カリウム (14.3 g) のN, N-ジメチルホルムアミド (70 mL) 懸濁液に、室温下ベンジルブロミド (8.2 mL) を加え、一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: *n*-ヘキサン/酢酸エチル=4/1~3/1) で精製して標記化合物 (6.47 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

2.64 (3H, s), 2.88 (2H, t, J=6.3Hz), 4.34 (2H, t, J=6.3Hz), 5.19 (2H, s), 6.73 (1H, d, J=2.4Hz), 6.83 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.4Hz), 7.3-7.4 (5H, m), 7.75

(1H, d, J=8.5Hz), 10.12 (1H, s)

参考例 3 4

{ 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] - 2 - メチルフェニル }
メタノール

- 5 4 - (2 - ベンジルオキシカルボニル - 2 - メチルプロポキシ) ベンズアル
デヒドの代わりに 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] - 2 -
メチルベンズアルデヒドを用いて参考例 1 0 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm :

- 1.38 (1H, t, J=5.7Hz), 2.35 (3H, s), 2.84 (2H, t, J=6.4Hz), 4.26 (2H, t,
10 J=6.4Hz), 4.63 (2H, d, J=5.7Hz), 5.18 (2H, s), 6.7-6.75 (2H, m), 7.22 (1H,
d, J=8.2Hz), 7.3-7.4 (5H, m)

参考例 3 5

4 - ({ 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] フェニル } メチル)
- 1, 2 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル - 3 H - ピラゾール - 3 - オン

- 15 [4 - (2 - ベンジルオキシカルボニル - 2 - メチルプロポキシ) フェニル]
メタノールの代わりに { 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ]
フェニル } メタノールを用いて参考例 1 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm :

- 1.05-1.1 (6H, m), 2.75-2.85 (3H, m), 3.5 (2H, s), 4.16 (2H, t, J=5.9Hz),
20 5.14 (2H, s), 6.75-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m), 7.3-7.4 (5H, m)

参考例 3 6

4 - ({ 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] - 2 - メチルフェ
ニル } メチル) - 5 - イソプロピル - 3 H - ピラゾール - 3 - オン

- 25 [4 - (2 - ベンジルオキシカルボニル - 2 - メチルプロポキシ) フェニル]
メタノールの代わりに { 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ]
- 2 - メチルフェニル } メタノールを用いて参考例 1 1 と同様の方法で標記化
合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm :

1.12 (6H, d, J=6.8Hz), 2.3 (3H, s), 2.75-2.9 (3H, m), 3.6 (2H, s), 4.23 (2H, t, J=6.2Hz), 5.17 (2H, s), 6.62 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.7 (1H, d, J=2.7Hz), 6.94 (1H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 3 7

5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ]フェニル}メチル)-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例 1 2 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.87 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s),
15 2.82 (2H, t, J=6.4Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.57 (1H, d, J=15.9Hz), 3.63 (1H, d, J=15.9Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.1-4.15 (1H, m), 4.22 (2H, t, J=6.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.0Hz), 5.16 (2H, s), 5.2-5.3 (3H, m), 5.58 (1H, d, J=7.6Hz), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m), 7.3-7.4 (5H, m)

参考例 3 8

20 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ]フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ]フェニル}メチル)-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトブロモ-α-D-グルコースの代わりにアセトブロモ-α-D-ガラクトースを用いて参考例 1 2 と同様の方法で標記化合

物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.88 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.17 (3H, s),
2.8-2.9 (3H, m), 3.58 (1H, d, $J=16.1\text{Hz}$), 3.65 (1H, d, $J=16.1\text{Hz}$), 4.0-4.25
5 (5H, m), 5.09 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.17 (2H, s), 5.4-5.45 (2H, m),
5.55 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m), 7.25-7.35 (5H,
m)

参考例 39

3- (2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-グルコピラノシルオ
10 キシ) -4- ({ 4- [2- (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] -2-メ
チルフエニル } メチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4- { [4- (2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ) フ
エニル] メチル } -1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール
-3-オンの代わりに4- ({ 4- [2- (ベンジルオキシカルボニル) エトキ
15 シ] -2-メチルフエニル } メチル) -5-イソプロピル-3H-ピラゾール
-3-オンを用いて参考例 12 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.8 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s),
2.25 (3H, s), 2.7-2.85 (3H, m), 3.49 (1H, d, $J=16.2\text{Hz}$), 3.59 (1H, d,
20 $J=16.2\text{Hz}$), 3.8-3.9 (1H, m), 4.12 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 2.3Hz), 4.21 (2H, t,
 $J=6.6\text{Hz}$), 4.3 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 4.0Hz), 5.15-5.3 (5H, m), 5.56 (1H, d,
 $J=8.0\text{Hz}$), 6.57 (1H, dd, $J=8.5\text{Hz}$, 2.4Hz), 6.67 (1H, d, $J=2.4\text{Hz}$), 6.8 (1H,
d, $J=8.5\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 40

3- (2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-グルコピラノシルオ
25 キシ) -4- { [4- (2-カルボキシエトキシ) フェニル] メチル } -5-イ
ソプロピル-1H-ピラゾール

3- (2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-グルコピラノシル

- オキシ) - 4 - { [4 - (2 - ベンジルオキシカルボニル - 2 - メチルプロポキシ) フェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに
 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオ
 キシ) - 4 - ({ 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] フェニル }
 5 メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用いて参考例 1 3 と同様の
 方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.89 (3H, s), 1.97 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s),
 2.71 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.6 (2H, s), 3.9-3.95 (1H, m),
 10 4.1-4.15 (1H, m), 4.18 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 4.3 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 4.0Hz),
 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d, $J=8.0\text{Hz}$), 6.75-6.8 (2H,
 m), 7.0-7.05 (2H, m)

参考例 4 1

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシル
 15 オキシ) - 4 - { [4 - (2 - カルボキシエトキシ) フェニル] メチル} - 5 -
イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - { [4 - (2 - ベンジルオキシカルボニル - 2 - メチルプロポ
 キシ) フェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに
 20 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシル
 オキシ) - 4 - ({ 4 - [2 - (ベンジルオキシカルボニル) エトキシ] フェニ
 ル } メチル) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用いて参考例 1 3 と同
 様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

- 25 1.1-1.2 (6H, m), 1.9 (3H, s), 1.95 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.16 (3H, s),
 2.71 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.61 (2H, s), 4.05-4.2 (5H, m),
 5.19 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.25-5.35 (1H, m), 5.4-5.45 (1H, m), 5.46
 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$), 6.75-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m)

参考例 4 2

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに
3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニル)エトキシ]-2-メ
10 チルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例 1 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.82 (3H, s), 1.96 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s),
2.26 (3H, s), 2.7 (2H, t, J=6.2Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.53 (1H, d, J=16.4Hz),
15 3.58 (1H, d, J=16.4Hz), 3.85-3.95 (1H, m), 4.08 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.4Hz),
4.17 (2H, t, J=6.2Hz), 4.28 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.1Hz), 5.0-5.15 (2H, m),
5.27 (1H, t, J=9.6Hz), 5.43 (1H, d, J=7.9Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz),
6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.77 (1H, d, J=8.5Hz)

参考例 4 3

- 20 4-{[4-(3-カルボキシプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

- 4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロ
ピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラ
25 ノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-({4-[3-(ベンジルオ
キシカルボニル)プロポキシ]-2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプ
ロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピ
ラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて参考例 2 5 と同様の方法で標記

化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.04 (9H, s), 1.05-1.2 (33H, m), 2.05-2.15 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.5-2.6
(2H, m), 2.7-2.8 (1H, m), 3.52 (2H, s), 3.8-3.9 (1H, m), 3.95-4.0 (2H, m),
5 4.05-4.15 (1H, m), 4.17 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 1.9Hz), 5.15-5.3 (2H, m), 5.36
(1H, t, $J=9.4\text{Hz}$), 5.53 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 6.57 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.7Hz),
6.67 (1H, d, $J=2.7\text{Hz}$), 6.81 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

参考例 4 4

2-アミノ-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステル塩酸塩

10 2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸(4.
06 g) のN,N-ジメチルホルムアミド(40 mL) 溶液に、炭酸カリウム
(4.15 g) およびベンジルブロミド(2.85 mL) を加え、室温で2時
間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水お
よび飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去し
15 た。残渣(固体)をn-ヘキサンで扱いろ取し、結晶を減圧下乾燥すること
により2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸
ベンジルエステル(4.44 g)を得た。得られた2-(tert-ブトキシ
カルボニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステル(4.44 g)
に塩酸(4mol/L, 4-ジオキサン溶液, 15 mL)を加え、室温で一
20 晩攪拌した。反応混合物をジエチルエーテルで希釈し、1時間攪拌した。不溶
物をろ取し、ジエチルエーテルで洗浄後、減圧下乾燥することにより標記化合
物(3.4 g)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ ppm :

1.49 (6H, s), 5.25 (2H, s), 7.3-7.45 (5H, m), 8.54 (3H, brs)

25 参考例 4 5

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオ
キシ)-4-[(4-{2-[1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)
エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソ

プロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メ
 チル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.14 g) のN, N-ジメ
 5 チルホルムアミド (3 mL) 溶液に2-アミノ-2-メチルプロピオン酸ベン
 ジルエステル塩酸塩 (57 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (31
 mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩
 酸塩 (60 mg) およびトリエチルアミン (0.087 mL) を加え、室温で
 4時間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を
 10 水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留
 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 塩化メチレ
 ン/メタノール=40/1~20/1) で精製して標記化合物 (0.15 g)
 を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

- 15 1.1-1.15 (6H, m), 1.56 (6H, s), 1.81 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s),
 2.05 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.6 (2H, t, J=6.1Hz), 2.75-2.85 (1H, m), 3.5
 (1H, d, J=16.7Hz), 3.59 (1H, d, J=16.7Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.05-4.2 (3H,
 m), 4.29 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.0Hz), 5.1-5.3 (5H, m), 5.56 (1H, d, J=8.1Hz),
 6.53 (1H, brs), 6.57 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.67 (1H, d, J=2.5Hz), 6.8
 20 (1H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 46

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオ
 キシ)-4-[(4-{2-[(S)-1-(ベンジルオキシカルボニル)エチ
 ルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロ
 25 ピル-1H-ピラゾール

2-アミノ-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステル塩酸塩の代わりに
 (S)-2-アミノプロピオン酸ベンジルエステルp-トシル酸塩を用いて参
 考例 45 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.38 (3H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 1.82 (3H, s), 1.95 (3H, s), 2.0
(3H, s), 2.01 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.6-2.7 (2H, m), 2.75-2.9 (1H, m),
3.52 (1H, d, $J=16.5\text{Hz}$), 3.58 (1H, d, $J=16.5\text{Hz}$), 3.85-3.95 (1H, m), 4.07
5 (1H, dd, $J=12.2\text{Hz}$, 2.5Hz), 4.1-4.2 (2H, m), 4.27 (1H, dd, $J=12.2\text{Hz}$, 4.2Hz),
4.4-4.5 (1H, m), 5.0-5.2 (4H, m), 5.28 (1H, t, $J=9.5\text{Hz}$), 5.43 (1H, d,
 $J=7.9\text{Hz}$), 6.58 (1H, dd, $J=8.5\text{Hz}$, 2.2Hz), 6.69 (1H, d, $J=2.2\text{Hz}$), 6.76 (1H,
d, $J=8.5\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 4 7

10 4 - {[4 - {3 - [1 - ベンジルオキシカルボニル - 1 - (メチル) エチルカル
バモイル] プロポキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル} - 5 - イソプロピ
ル - 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - ピバロイル - β - D - グルコピラノ
シルオキシ) - 1 H - ピラゾール

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
15 オキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メ
チル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 4 - {[4 - (3 - カ
ルボキシプロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル -
3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - ピバロイル - β - D - グルコピラノシル
オキシ) - 1 H - ピラゾールを用いて参考例 4 5 と同様の方法で標記化合物を
20 得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ p p m :

1.0-1.2 (42H, m), 1.52 (6H, s), 1.95-2.1 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.34 (2H,
t, $J=7.3\text{Hz}$), 2.7-2.85 (1H, m), 3.52 (2H, s), 3.8-3.95 (3H, m), 4.05-4.2
(2H, m), 5.1-5.25 (4H, m), 5.36 (1H, t, $J=9.1\text{Hz}$), 5.65 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$),
25 6.05 (1H, brs), 6.53 (1H, dd, $J=8.2\text{Hz}$, 2.5Hz), 6.65 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.81
(1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 4 8

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオ

キシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモ
イル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H
- ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
5 オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - ベンジルオキシカルボニル - 1 - (メチル)
エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソ
プロピル - 1 H - ピラゾール (0.15 g) をメタノール (5 mL) に溶解し、
10%パラジウム炭素粉末 (50 mg) を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌
した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物 (0.
10 13 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.47 (6H, s), 1.82 (3H, s), 1.96 (3H, s), 2.0 (3H, s),
2.02 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.6 (2H, t, $J=6.3\text{Hz}$), 2.75-2.9 (1H, m), 3.52
15 (1H, d, $J=16.4\text{Hz}$), 3.58 (1H, d, $J=16.4\text{Hz}$), 3.85-3.95 (1H, m), 4.07 (1H,
dd, $J=12.4\text{Hz}$, 2.2Hz), 4.16 (2H, t, $J=6.3\text{Hz}$), 4.27 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 4.0Hz),
5.0-5.15 (2H, m), 5.28 (1H, t, $J=9.5\text{Hz}$), 5.43 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 6.61 (1H,
dd, $J=8.5\text{Hz}$, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, $J=2.6\text{Hz}$), 6.77 (1H, d, $J=8.5\text{Hz}$)

参考例 49

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオ
20 キシ) - 4 - [(4 - {2 - [(S) - 1 - (カルボキシ) エチルカルバモイル]
エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラ
ゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - ベンジルオキシカルボニル - 1 - (メチル)
25 エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソ
プロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O -
アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [(S) -
1 - (ベンジルオキシカルボニル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メ

チルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用いて参考例 4 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.39 (3H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 1.82 (3H, s), 1.96 (3H, s), 2.0
 5 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.6-2.7 (2H, m), 2.75-2.9 (1H, m),
 3.52 (1H, d, $J=16.6\text{Hz}$), 3.58 (1H, d, $J=16.6\text{Hz}$), 3.85-3.95 (1H, m), 4.07
 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 2.5Hz), 4.1-4.25 (2H, m), 4.27 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 4.0Hz),
 4.4 (1H, q, $J=7.3\text{Hz}$), 5.0-5.15 (2H, m), 5.28 (1H, t, $J=9.4\text{Hz}$), 5.43 (1H,
 d, $J=8.0\text{Hz}$), 6.62 (1H, dd, $J=8.3\text{Hz}$, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, $J=2.7\text{Hz}$), 6.77
 10 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$)

参考例 5 0

- 4 - [(4 - {3 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プ
 ロボキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 3 - (2,
 3, 4, 6 - テトラ - O - ピバロイル - β - D - グルコピラノシルオキシ) -
 15 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - ベンジルオキシカルボニル - 1 - (メチル)
 エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソ
 プロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 4 - [(4 - {3 - [1 - ベンジルオキ
 シカルボニル - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロボキシ} - 2 - メチ
 ルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ -
 O - ピバロイル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 1 H - ピラゾールを用
 いて参考例 4 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

- 1.05-1.2 (42H, m), 1.44 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.26 (3H, s), 2.35 (2H,
 25 t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m), 3.5-3.6 (2H, m), 3.9-4.0 (3H, m), 4.09 (1H,
 dd, $J=12.4\text{Hz}$, 1.8Hz), 4.17 (1H, dd, $J=12.4\text{Hz}$, 4.2Hz), 5.05-5.2 (2H, m),
 5.39 (1H, t, $J=9.5\text{Hz}$), 5.58 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 6.58 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.6Hz),

6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.8 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例 5 1

- 3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシル
オキシ) -4- [(4- {4- [1-カルボキシ-1- (メチル) エチルカルバ
5 モイル] プチル} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール
3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシ
ルオキシ) -4- [(4-ヨードフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H
-ピラゾール (0. 43 g)、4-ペンチン酸 (94 mg)、テトラキス (トリ
フェニルホスフィン) パラジウム (0) (37 mg)、ヨウ化第一銅 (12 mg)
10 およびトリエチルアミン (0. 45 mL) のテトラヒドロフラン (5 mL) 混
合物をアルゴン雰囲気下室温で一晩攪拌した。反応混合物を 0. 5 mol/L
塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、
無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラ
ムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2~酢酸
15 エチル) で精製して 3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-
ガラクトピラノシルオキシ) -4- {[4- (4-カルボキシブター-1-イニル)
フェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0. 37 g) を
得た。これを N, N-ジメチルホルムアミド (6 mL) に溶解し、2-アミノ
-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステル塩酸塩 (0. 15 g)、1-ヒド
20 ロキシベンゾトリアゾール (86 mg)、1-エチル-3- (3-ジメチルア
ミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (0. 22 g) およびトリエチルアミン
(0. 32 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を 0. 5 mol/
L 塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水、飽和炭酸水素ナトリウ
ム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒
25 を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:
塩化メチレン/メタノール=20/1) で精製して 3- (2, 3, 4, 6-テ
トラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4- {4-
- [1-ベンジルオキシカルボニル-1- (メチル) エチルカルバモイル] プ

ター 1-イニル} フェニル) メチル} - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール
(0.36 g) を得た。これをメタノール (5 mL) に溶解し、10%パラジ
ウム炭素粉末 (50 mg) を加え、水素雰囲気下室温で2時間攪拌した。不溶
物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物 (0.31 g)
5 を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.44 (6H, s), 1.55-1.65 (4H, m), 1.88 (3H, s), 1.95 (3H,
s), 1.99 (3H, s), 2.1-2.2 (5H, m), 2.5-2.6 (2H, m), 2.85-3.0 (1H, m),
3.55-3.7 (2H, m), 4.05-4.2 (3H, m), 5.19 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.5Hz),
10 5.25-5.35 (1H, m), 5.4-5.45 (1H, m), 5.46 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$), 7.0-7.1 (4H,
m)

実施例 78

4-[(4-{2-[1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカルバモイル]
エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-3-(β -D-グルコピラノシ
15 ルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メ
チル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (0.2 g) のN, N-ジメチ
ルホルムアミド (3 mL) 溶液に2-アミノ-2-メチルプロピオンアミド (4
20 7 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (50 mg)、1-エチル-3-
-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 (118 mg) およ
びトリエチルアミン (0.13 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合
物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄
後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲル
25 カラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=20/1
~10/1) で精製して3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -
D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-カルバモイル-1-
(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]

ー5ーイソプロピルー1Hーピラゾール(0.12g)を得た。これをメタノール(3mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.06mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に酢酸(0.1mL)を加え、減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(80mg)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.47 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.62 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.81 (1H, d, $J=11.9\text{Hz}$), 4.18 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.4Hz), 6.72 (1H, d, $J=2.4\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例79

4-[(4-{2-[1-カルバモイル-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}フェニル)メチル]-3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例78と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

1.5-1.15 (6H, m), 1.47 (6H, s), 2.63 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.8-3.85 (1H, m), 4.19 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 5.05-5.1 (1H, m), 6.8-6.85 (2H, m), 7.1-7.15 (2H, m)

実施例80

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[2-ヒドロキシ-1, 1-ジ(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ)-4-{{4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル}メ
 チル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4,
 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{{4-
 5 (2-カルボキシエトキシ)フェニル}メチル}-5-イソプロピル-1H-
 ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに2-
 アミノ-2-メチル-1-プロパノールを用いて実施例78と同様の方法で標
 記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 10 1.1-1.15 (6H, m), 1.27 (6H, s), 2.59 (2H, t, J=6.2Hz), 2.85-2.95 (1H, m),
 3.3-3.4 (4H, m), 3.57 (2H, s), 3.6-3.85 (4H, m), 4.16 (2H, t, J=6.2Hz),
 5.05-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

参考例52

1-(2-アミノ-2-メチルプロピオニル)-4-メチルピペラジン

- 15 2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-メチルプロピオン酸(2.37
 g)のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に1, 1'-カルボニルビス-1
 H-イミダゾール(1.78g)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物
 に1-メチルピペラジン(2.0mL)を加え、40℃で3.5日間攪拌した。
 反応混合物にメタノールを加え、減圧下濃縮した後、残渣をシリカゲルカラム
 20 クロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=20/1)で精
 製して、1-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-メチルプロピオニ
 ル)-4-メチルピペラジン(1.99g)を得た。これをメタノール(10
 mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(0.4g)を加え、水素雰囲気
 下室温で3時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去すること
 25 により標記化合物(1.14g)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

1.39 (6H, s), 2.3 (3H, s), 2.44 (4H, t, J=5.1Hz), 3.77 (4H, brs)

参考例53

2 - (2 - アミノ - 2 - メチルプロピオニルアミノ) エタノール

1 - メチルピペラジンの代わりに 2 - アミノエタノールを用いて参考例 5 2 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

5 1.31 (6H, s), 3.25-3.35 (2H, m), 3.6 (2H, t, $J=5.8\text{Hz}$)

実施例 8 1

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (2 - {1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) フェニル] メチル} - 1H-ピラゾール

10 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1H-ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) フェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1H-
15 ピラゾールを用い、2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに 1 - (2 - アミノ - 2 - メチルプロピオニル) - 4 - メチルピペラジンをういて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.2 (3H, s), 2.3-2.5 (4H, m), 2.6 (2H, t, $J=5.7\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.6-3.9 (8H, m), 4.18 (2H, t, $J=5.7\text{Hz}$), 5.05-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.1-7.15 (2H, m)

実施例 8 2

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (2 - {1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) フェニル] メチル} - 1H-ピラゾール

25 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1H-ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4,

- 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-4- {[4-(2-カルボキシエトキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに1-(2-アミノ-2-メチルプロピオニル)-4-メチルピペラジンをを用いて
5 実施例78と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.17 (3H, s), 2.35 (4H, brs), 2.6 (2H, t, $J=5.6\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, dd, $J=9.7\text{Hz}$, 3.2Hz), 3.55-3.9 (11H, m), 4.18 (2H, t, $J=5.6\text{Hz}$), 5.08 (1H, d, $J=7.6\text{Hz}$), 6.75-6.85 (2H, m),
10 7.05-7.2 (2H, m)

実施例83

- 3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-(2-ヒドロキシエチルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール
15 3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4- {[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4- {[4-(2-カルボキシエトキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-
20 ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに2-(2-アミノ-2-メチルプロピオニルアミノ)エタノールを用いて実施例78と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm:

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.63 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m),
25 3.24 (2H, t, $J=5.9\text{Hz}$), 3.3-3.4 (4H, m), 3.51 (2H, t, $J=5.9\text{Hz}$), 3.6-3.85 (4H, m), 4.19 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 5.05-5.1 (1H, m), 6.8-6.85 (2H, m), 7.1-7.15 (2H, m)

実施例84

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[(S)-2-ヒドロキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 5 オキシ)-4-[(4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-(2-カルボキシエトキシ)フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに(S)-
 10 -2-アミノ-1-プロパノールを用いて実施例78と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.1-1.15 (9H, m), 2.55-2.65 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.3-3.4 (4H, m),
 3.44 (1H, dd, J=10.9Hz, 5.7Hz), 3.49 (1H, dd, J=10.9Hz, 5.6Hz), 3.6-3.75
 15 (3H, m), 3.8-3.85 (1H, m), 3.9-4.0 (1H, m), 4.15-4.25 (2H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例85

- 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-(2-
 -{1-[(4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)
 20 エチルカルバモイル]エトキシ)-2-メチルフェニル)メチル]-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 オキシ)-4-[(4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4,
 25 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[(1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ)-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに1-メチルピペラジンを

用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.1-1.15 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.18 (3H, s), 2.29 (3H, s), 2.36 (4H, brs),
2.6 (2H, t, $J=5.7\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (7H,
5 m), 3.82 (1H, d, $J=11.8\text{Hz}$), 4.17 (2H, t, $J=5.7\text{Hz}$), 5.0-5.15 (1H, m), 6.63
(1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.87 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 8 6

3- (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4- [(4- {2- [2-ヒドロキ
シ-1, 1-ビス (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2
10 -メチルフエニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりにトリス (ヒドロキシメ
チル) アミノメタンを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.68 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m),
15 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (9H, m), 3.81 (1H, d, $J=12.0\text{Hz}$), 4.18 (2H, t,
 $J=6.1\text{Hz}$), 5.0-5.05 (1H, m), 6.65 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.3Hz), 6.74 (1H, d,
 $J=2.3\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 8 7

3- (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4- [(4- {2- [2-ヒドロキ
20 シ-1, 1-ジ (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2-メチルフエ
ニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに2-アミノ-2-メチ
ル-1-プロパノールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

25 1.05-1.2 (6H, m), 1.27 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.58 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$),
2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (4H, m), 3.57 (2H, s), 3.6-3.75 (3H, m), 3.82
(1H, d, $J=11.9\text{Hz}$), 4.16 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd,
 $J=8.4\text{Hz}$, 2.0Hz), 6.72 (1H, d, $J=2.0\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 8 8

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [2 - ヒドロキシ - 1 - ヒドロキシメチル - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 5 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに 2 - アミノ - 2 - メチル - 1, 3 - プロパンジオールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.25 (3H, s), 2.29 (3H, s), 2.63 (2H, t, J=6.2Hz),
 10 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (7H, m), 3.81 (1H, d, J=11.8Hz),
 4.17 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz),
 6.73 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例 8 9

- 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - {[4 -
 15 (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 -
イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β-D-グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メ
 20 チル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4,
 6 - テトラ - O - アセチル - β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 -
 {2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} -
 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、
 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに 1 - (2 - ヒドロキシエ
 25 チル) ピペラジンをういて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm :

- 1.05-1.2 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.3 (3H, s), 2.35-2.55 (6H, m), 2.6 (2H,
 t, J=5.7Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.57 (2H, t, J=5.8Hz),

3.6-3.8 (7H, m), 3.82 (1H, d, J=11.9Hz), 4.17 (2H, t, J=5.7Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.87 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例 9 0

- 5 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-(2-ヒドロキシエチルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール
 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、
 2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに2-アミノエタノールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.63 (2H, t, J=6.2Hz), 2.75-2.85 (1H, m), 3.24 (2H, t, J=5.9Hz), 3.3-3.4 (4H, m), 3.51 (2H, t, J=5.9Hz), 3.6-3.7 (3H, m), 3.82 (1H, d, J=12.0Hz), 4.18 (2H, t, J=6.2Hz),
 20 5.0-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.74 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例 9 1

- 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-(3-ヒドロキシプロピルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-カルボキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

- チル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、
- 5 2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに 3 - アミノ - 1 - プロパノールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.45 (6H, s), 1.55-1.65 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.62 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2 (2H, t, $J=6.6\text{Hz}$), 3.25-3.4 (4H, m),
- 10 3.51 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 3.6-3.7 (3H, m), 3.82 (1H, d, $J=12.0\text{Hz}$), 4.18 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 5.0-5.15 (1H, m), 6.64 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.3Hz), 6.73 (1H, d, $J=2.3\text{Hz}$), 6.87 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 9 2

- 4 - [(4 - {2 - [(S) - 1 - (カルバモイル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール
- 15

2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに L - アラニンアミド塩酸塩を用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

- 20 1.1-1.15 (6H, m), 1.36 (3H, d, $J=7.2\text{Hz}$), 2.29 (3H, s), 2.6-2.85 (3H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.81 (1H, d, $J=12.1\text{Hz}$), 4.15-4.25 (2H, m), 4.36 (1H, q, $J=7.2\text{Hz}$), 5.0-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.5Hz), 6.72 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 9 3

- 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - [4 - {2 - [(S) - 1 - (2 - ヒドロキシエチルカルバモイル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール
- 25

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル

- オキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [(S) - 1 - (カルボキシ) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに 2 - アミノエタノールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.34 (3H, d, $J=7.2\text{Hz}$), 2.29 (3H, s), 2.67 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$),
 10 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.55 (2H, t, $J=5.8\text{Hz}$), 3.6-3.7 (3H, m), 3.82 (1H, d, $J=12.0\text{Hz}$), 4.19 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 4.35 (1H, q, $J=7.2\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.3Hz), 6.73 (1H, d, $J=2.3\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 9 4

- 15 4 - [(4 - {2 - [(S) - 1 - カルバモイル - 2 - ヒドロキシエチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに L - セリンアミド塩酸塩を用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

- 20 ^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.65-2.9 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.9 (6H, m), 4.21 (2H, t, $J=6.0\text{Hz}$), 4.4-4.5 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, $J=8.3\text{Hz}$, 2.2Hz), 6.73 (1H, d, $J=2.2\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$)

実施例 9 5

- 25 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {2 - [2 - ヒドロキシ - 1 - (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

2 - アミノ - 2 - メチルプロピオンアミドの代わりに 2 - アミノ - 1, 3 -

プロパンジオールを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.65 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m),
 3.3-3.4 (4H, m), 3.55-3.7 (7H, m), 3.86 (1H, d, $J=11.6\text{Hz}$), 3.9-4.0 (1H,
 5 m), 4.19 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.4Hz),
 6.72 (1H, d, $J=2.4\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 9 6

3- (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4- [(4- {2- [(S) - 1-
 (3-ヒドロキシプロピルカルバモイル) エチルカルバモイル] エトキシ} -
 10 2-メチルフェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル
 オキシ) - 4- {[4- (2-カルボキシエトキシ) - 2-メチルフェニル] メ
 チル} - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに 3- (2, 3, 4,
 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4- [(4-
 15 {2- [(S) - 1- (カルボキシ) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2-メ
 チルフェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、2-
 アミノ-2-メチルプロピオンアミドの代わりに 3-アミノ-1-プロパノール
 を用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

20 1.05-1.15 (6H, m), 1.34 (3H, d, $J=7.2\text{Hz}$), 1.6-1.7 (2H, m), 2.29 (3H, s),
 2.66 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.54 (2H, t,
 $J=6.2\text{Hz}$), 3.6-3.7 (3H, m), 3.82 (1H, d, $J=11.6\text{Hz}$), 4.19 (2H, t, $J=6.2\text{Hz}$),
 4.32 (1H, q, $J=7.2\text{Hz}$), 5.0-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.5Hz),
 6.72 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

25 実施例 9 7

3- (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 4- [(4- {4- [1- {[4-
 (2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル} - 1- (メ
 チル) エチルカルバモイル] ブチル} フェニル) メチル] - 5-イソプロピル

－1H－ピラゾール

3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－ β －D－グルコピラノシル
 オキシ）－4－{〔4－（2－カルボキシエトキシ）－2－メチルフェニル〕メ
 チル}－5－イソプロピル－1H－ピラゾールの代わりに3－（2，3，4，
 5 6－テトラ－O－アセチル－ β －D－ガラクトピラノシルオキシ）－4－〔（4
 －{4－〔1－カルボキシ－1－（メチル）エチルカルバモイル〕ブチル〕フ
 ェニル）メチル〕－5－イソプロピル－1H－ピラゾールを用い、2－アミノ
 －2－メチルプロピオンアミドの代わりに1－（2－ヒドロキシエチル）ピペ
 ラジンをを用いて実施例78と同様の方法で標記化合物を得た。

10 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.55-1.65 (4H, m), 2.18 (2H, t, $J=6.8\text{Hz}$),
 2.4-2.65 (8H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.8 (13H, m), 3.85-3.9 (1H, m),
 5.08 (1H, d, $J=7.8\text{Hz}$), 7.04 (2H, d, $J=8.0\text{Hz}$), 7.1 (2H, d, $J=8.0\text{Hz}$)

実施例98

15 3－（ β －D－ガラクトピラノシルオキシ）－5－イソプロピル－4－{〔4－
 （4－{1－〔（4－メチルピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチ
 ル）エチルカルバモイル〕ブチル）フェニル〕メチル}－1H－ピラゾール

3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－ β －D－グルコピラノシル
 オキシ）－4－{〔4－（2－カルボキシエトキシ）－2－メチルフェニル〕メ
 20 チル}－5－イソプロピル－1H－ピラゾールの代わりに3－（2，3，4，
 6－テトラ－O－アセチル－ β －D－ガラクトピラノシルオキシ）－4－〔（4
 －{4－〔1－カルボキシ－1－（メチル）エチルカルバモイル〕ブチル〕フ
 ェニル）メチル〕－5－イソプロピル－1H－ピラゾールを用い、2－アミノ
 －2－メチルプロピオンアミドの代わりに1－メチルピペラジンをを用いて実施
 25 例78と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.55-1.65 (4H, m), 2.18 (2H, t, $J=6.9\text{Hz}$),
 2.24 (3H, s), 2.35 (4H, brs), 2.57 (2H, t, $J=6.6\text{Hz}$), 2.85-2.95 (1H, m),

3.45-3.8 (1H, m), 3.85-3.95 (1H, m), 5.08 (1H, d, J=7.7Hz), 7.04 (2H, d, J=7.9Hz), 7.1 (2H, d, J=7.9Hz)

実施例 9 9

5 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(2-
- {1-[(ピペラジン-1-イル) カルボニル]-1-(メチル) エチルカルバ
バモイル} エトキシ)-2-メチルフェニル] メチル}-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
オキシ)-4-[(4-{2-[1-カルボキシ-1-(メチル) エチルカルバ
モイル] エトキシ}-2-メチルフェニル) メチル]-5-イソプロピル-1
10 H-ピラゾール (40 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (1 mL) 溶液
に1-ベンジルピペラジン (12 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール
(8 mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミ
ド塩酸塩 (16 mg) およびトリエチルアミン (0.023 mL) を加え、室
温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物
15 を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下
留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 塩化メチ
レン/メタノール=30/1~15/1) で精製して3-(2, 3, 4, 6-
テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-
- {1-[(4-ベンジルピペラジン-1-イル) カルボニル]-1-(メチル)
20 エチルカルバモイル} エトキシ)-2-メチルフェニル] メチル}-5-イソ
プロピル-1H-ピラゾール (31 mg) を得た。これをメタノール (3 mL)
に溶解し、ナトリウムメトキシド (28%メタノール溶液、0.02 mL) を
加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に酢酸 (0.04 mL) を加え、減
圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法 (洗浄溶媒: 蒸留水、溶出溶媒: メタノ
ール) で精製することにより4-{[4-(2- {1-[(4-ベンジルピペラ
25 ジン-1-イル) カルボニル]-1-(メチル) エチルカルバモイル} エトキ
シ)-2-メチルフェニル] メチル}-3-(β-D-グルコピラノシルオキ
シ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (24 mg) を得た。これをメタ

ノール (3 mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末 (10 mg) を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物 (20 mg) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 5 1.05-1.15 (6H, m), 1.45 (6H, s), 2.3 (3H, s), 2.5-2.9 (7H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.45-3.75 (7H, m), 3.81 (1H, d, $J=11.5\text{Hz}$), 4.17 (2H, t, $J=5.7\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 100

- 10 3-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-(4-{1-[(ピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)エチルカルバモイル}ブチル)フェニル)メチル]-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{4'-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]ブチル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例99と同様の方法で標記化合物を得た。
- 20

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.5-1.65 (4H, m), 2.17 (2H, t, $J=7.1\text{Hz}$), 2.58 (2H, t, $J=6.8\text{Hz}$), 2.72 (4H, brs), 2.85-2.95 (1H, m), 3.45-3.8 (11H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.08 (1H, d, $J=7.7\text{Hz}$), 7.04 (2H, d, $J=8.0\text{Hz}$), 7.1 (2H, d, $J=8.0\text{Hz}$)
- 25

実施例 101

4-[(4-{2-[(S)-5-アミノ-1-(カルバモイル)ペンチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-3-(β -D-グル

コピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバ
 モイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1
 5 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β -
 - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) -
 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、
 1 - ベンジルピペラジンの代わりに (S) - 2 - アミノ - 6 - (ベンジルオキ
 シカルボニルアミノ) ヘキサン酸アミド塩酸塩を用いて実施例 99 と同様の方
 10 法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.3-1.95 (6H, m), 2.3 (3H, s), 2.6-2.9 (5H, m), 3.3-3.4
 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.82 (1H, d, $J=11.8\text{Hz}$), 4.15-4.25 (2H, m), 4.38
 (1H, dd, $J=9.3\text{Hz}$, 4.8Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.5Hz),
 15 6.72 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 102

4 - [(4 - {2 - [(S) - 5 - アミノ - 5 - (カルバモイル) ペンチルカル
 バモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 3 - (β - D - グル
 コピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバ
 モイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1
 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β -
 - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) -
 20 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、
 1 - ベンジルピペラジンの代わりに (S) - 6 - アミノ - 2 - (ベンジルオキ
 シカルボニルアミノ) ヘキサン酸アミド塩酸塩を用いて実施例 99 と同様の方
 25 法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.3-1.8 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.59 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$),
2.75-2.85 (1H, m), 3.21 (2H, t, $J=6.9\text{Hz}$); 3.3-3.4 (5H, m), 3.6-3.7 (3H,
5 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, $J=2.4\text{Hz}$), 6.86 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

実施例 103

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-
- {1-[(ピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)エチルカル
バモイル} プロピル)-2-メチルフェニル]メチル}-1H-ピラゾール

10 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ)-4-[(4-{2-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバ
モイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1
H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -
15 -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-カルボキシ-1-
(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}-2-メチルフェニル)メチル]
-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、1-ベンジルピペラジンの代
わりに1-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジンを用いて実施例99と同
様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

20 1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.16 (2H, t, $J=7.2\text{Hz}$),
2.3 (3H, s), 2.55 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.65-2.9 (5H, m), 3.2-3.45 (4H, m),
3.5-3.9 (8H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.8-6.9 (2H, m), 6.9-7.0 (1H, m)

実施例 104

4-{[4-(3-{1-[(S)-5-アミノ-5-(カルバモイル)ペンチ
25 ルカルバモイル]-1-(メチル)エチルカルバモイル}プロピル)フェニル]
メチル}-3-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-
1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル

オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1 - カルボキシー - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1 - カルボキシー - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、1 - ベンジルピペラジンの代わりに (S) - 6 - アミノ - 2 - (ベンジルオキシカルボニルアミノ) ヘキサン酸アミド塩酸塩を用いて実施例 99 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ ppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.2-1.6 (11H, m), 1.6-1.75 (1H, m), 1.8-1.9 (2H, m), 2.19 (2H, t, J=7.8Hz), 2.58 (2H, t, J=7.7Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.1-3.25 (2H, m), 3.25-3.35 (1H, m), 3.52 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.4Hz), 3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.86 (1H, d, J=3.1Hz), 5.08 (1H, d, J=8.0Hz), 7.0-7.15 (4H, m)

15 実施例 105

3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - {[4 - (3 - {1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール
 4 - [(4 - {3 - [1 - カルボキシー - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - ピバロイル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 1 H - ピラゾール (0.12 g) の N, N - ジメチルホルムアミド (3 mL) 溶液に 1 - (ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン (43 mg)、1 - ヒドロキシベンゾトリアゾール (19 mg)、1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (50 mg) およびトリエチルアミン (0.027 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、析出した結晶をろ取し、水で洗浄後、減圧下乾燥することにより 4 - [(4 - {3 - [1 - {4 - (ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル]

ー 1 ー (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ}ー 2 ーメチルフェニル) メ
 チル] ー 5 ーイソプロピルー 3 ー (2, 3, 4, 6 ーテトラーオーピバロイル
 ー β ーD ーグルコピラノシルオキシ) ー 1 H ーピラゾール (0. 14 g) を得
 た。これをエタノール (4 mL) に溶解し、10 %パラジウム炭素粉末 (30
 5 mg) を加え、水素雰囲気下室温で1. 5時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ
 液の溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶
 出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=10/1~5/1) で精製して5 ーイソ
 プロピルー 4 ー {[4 ー (3 ー {1 ー [(ピペラジンー 1 ーイル) カルボニル]
 ー 1 ー (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) ー 2 ーメチルフェニル]
 10 メチル} ー 3 ー (2, 3, 4, 6 ーテトラーオーピバロイルー β ーD ーグルコ
 ピラノシルオキシ) ー 1 H ーピラゾール (89 mg) を得た。これをメタノー
 ル (6 mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド (28 %メタノール溶液、0.
 087 mL) を加え、50℃で3時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、
 残渣をODS固相抽出法 (洗浄溶媒: 蒸留水、溶出溶媒: メタノール) で精製
 15 することにより標記化合物 (54 mg) を得た。

^1H ーNMR (CD_3OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.39 (2H,
 t, J=7.3Hz), 2.55-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.5-3.7 (7H, m), 3.75-3.85
 (1H, m), 3.95 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz,
 20 2.3Hz), 6.71 (1H, d, J=2.3Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例 106

3 ー (β ーD ーグルコピラノシルオキシ) ー 4 ー [(4 ー {3 ー [1 ー {4 ー
(2 ーヒドロキシエチル) ピペラジンー 1 ーイル] カルボニル} ー 1 ー (メチ
ル) エチルカルバモイル] プロポキシ} ー 2 ーメチルフェニル) メチル] ー 5
 25 ーイソプロピルー 1 H ーピラゾール

4 ー [(4 ー {3 ー [1 ーカルボキシー 1 ー (メチル) エチルカルバモイル]
 プロポキシ} ー 2 ーメチルフェニル) メチル] ー 5 ーイソプロピルー 3 ー (2,
 3, 4, 6 ーテトラーオーピバロイルー β ーD ーグルコピラノシルオキシ) ー

1 H-ピラゾール (40 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に1-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン (7 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (7 mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (13 mg) およびトリエチルアミン (0.018 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=15/1) で精製して4-[(4-{3-[1-{[4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル}-1-(メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール (27 mg) を得た。これをメタノール (2 mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド (28%メタノール溶液、0.015 mL) を加え、50℃で一晩攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法 (洗浄溶媒: 蒸留水、溶出溶媒: メタノール) で精製することにより標記化合物 (12 mg) を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.35-2.5 (8H, m), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (9H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.7 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例 107

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-[(4-{3-[1-{[4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル}-1-(メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-1 H-ピラゾール

1-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジンの代わりに1-メチルピペラジンを用いて実施例 106 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.22 (3H, s), 2.25-2.45
(9H, m), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (7H, m), 3.75-3.85
(1H, m), 3.95 (2H, t, $J=6.0\text{Hz}$), 5.03 (1H, d, $J=7.5\text{Hz}$), 6.61 (1H, dd, $J=8.3\text{Hz}$,
5 2.6Hz), 6.7 (1H, d, $J=2.6\text{Hz}$), 6.85 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$)

実施例 108

3-(β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-(2-ヒ
ドロキシエチルカルバモイル)-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロポ
キシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾ-

10 ル

1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンの代わりに2-アミノエタノール
を用いて実施例 106 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H -NMR (CD_3OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.39 (2H,
15 t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.56 (2H, t, $J=5.9\text{Hz}$),
3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.94 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 4.95-5.05 (1H,
m), 6.61 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.3Hz), 6.71 (1H, d, $J=2.3\text{Hz}$), 6.85 (1H, d,
 $J=8.4\text{Hz}$)

参考例 54

20 1-(3-ベンゾイルオキシプロピル)-1, 2-ジヒドロ-4-[(4-ヨ-
ドフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

1, 2-ジヒドロ-4-[(4-ヨードフェニル)メチル]-5-イソプロピ
ル-3H-ピラゾール-3-オン (5 g) およびイミダゾール (1.19 g)
のN,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に、室温下トリイソプロピ
25 ルシリルクロリド (3.1 g) を加え、3時間攪拌した。反応混合物を水中に
注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫
酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して4-[(4-ヨードフェニル)メ
チル]-5-イソプロピル-3-トリイソプロピルシリルオキシ-1H-ピラ

ザール (7.27 g) を得た。得られた 4-[(4-ヨードフェニル)メチル]-
 5-イソプロピル-3-トリイソプロピルシリルオキシ-1H-ピラゾール
 (3 g) の N, N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液に、氷冷下水素化
 ナトリウム (55%, 0.33 g) を加え、20 分間攪拌した。反応混合物に
 5 同温で 1-ベンゾイルオキシ-3-クロロプロパン (3.0 g) の N, N-ジ
 メチルホルムアミド (10 mL) 溶液およびヨウ化カリウム (0.25 g) を
 加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。
 抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を
 減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n
 10 -ヘキサン/酢酸エチル = 20/1 ~ 10/1) で精製し、1-(3-ベンゾ
 イルオキシプロピル)-4-[(4-ヨードフェニル)メチル]-5-イソプロ
 ピル-3-トリイソプロピルシリルオキシ-1H-ピラゾール (2.55 g)
 を得た。これをテトラヒドロフラン (3 mL) に溶解し、4 mol/L 塩酸 (1,
 4-ジオキサン溶液、10 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を
 15 酢酸エチルで希釈し、水中に注ぎ、有機層を分離した。有機層を飽和食塩水で
 洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣に n-ヘ
 キサン/酢酸エチル (20/1) 混合溶媒 (10 mL) を加え、室温で 1 時間
 攪拌した。析出した結晶をろ取し、n-ヘキサン/酢酸エチル (20/1) 混
 合溶媒で洗浄後、減圧下乾燥して標記化合物 (0.85 g) を得た。

20 $^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ ppm:

1.06 (6H, d, $J=7.3\text{Hz}$), 2.1-2.2 (2H, m), 2.95-3.1 (1H, m), 3.6 (2H, s), 4.02
 (2H, t, $J=6.9\text{Hz}$), 4.27 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 6.94 (2H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 7.5-7.7
 (5H, m), 7.9-8.0 (2H, m), 9.51 (1H, s)

参考例 55

25 2-アミノ-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステル

2-アミノ-2-メチルプロピオン酸ベンジルエステル塩酸塩 (1.48 g)
 を酢酸エチル (60 mL) および飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20 mL)
 に溶解し、有機層を分離した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネ

シウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して標記化合物（1.2 g）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.37 (6H, s), 5.14 (2H, s), 7.3-7.45 (5H, m)

参考例 56

5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシル
オキシ)-1-(3-ベンゾイルオキシプロピル)-4-[(4-{3-[1-
カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル}プロピル}フェニル)メチ
ル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

10 1-(3-ベンゾイルオキシプロピル)-1, 2-ジヒドロ-4-[(4-ヨ
 ードフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン(0.
 85 g)、アセトブロモ- α -D-ガラクトース(0.91 g)およびベンジ
 ルトリ(n-ブチル)アンモニウムクロリド(0.53 g)の塩化メチレン(2.
 55 mL)混合物に、5 mol/L水酸化ナトリウム水溶液(0.85 mL)
 15 を加え、室温で6時間撹拌した。反応混合物を塩化メチレンで希釈し、水中に
 注ぎ、有機層を分離した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウム
 で乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣のアセトニトリル(2.5 mL)溶液
 に、3-ブテン酸(0.36 g)、トリエチルアミン(1.71 g)、酢酸パ
 ラジウム(II)(38 mg)およびトリス(2-メチルフェニル)ホスフィ
 ン(0.1 g)を加え、3時間還流した。溶媒を減圧下留去した後、残渣を酢
 20 酸エチルに溶解し、水で洗浄した。水層を酢酸エチルで抽出し、合わせた有機
 層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧
 下留去した。残渣をテトラヒドロフラン(5 mL)に溶解し、2-アミノ-2-
 -メチルプロピオン酸ベンジルエステル(1.63 g)、1-ヒドロキシベン
 25 ゾトリアゾール(0.46 g)および1-エチル-3-(3-ジメチルアミノ
 プロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.65 g)を加え、室温で二日間撹拌し
 た。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和
 食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣
 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチ

ル＝1／1）で精製し、3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－β－D－ガラクトピラノシルオキシ）－1－（3－ベンゾイルオキシプロピル）－4－〔（4－〔（1E）－3－〔1－カルボキシ－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロパー1－エニル〕フェニル）メチル〕－5－イソプロピル－1H－ピラゾール（0.55g）を得た。これをメタノール（5mL）に溶解し、10％パラジウム炭素粉末（0.15g）を加え、水素雰囲気下室温で3時間攪拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物（0.48g）を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.53 (3H, s), 1.54 (3H, s), 1.85-2.2 (16H, m), 2.25-2.35 (2H, m), 2.61 (2H, t, J=7.1Hz), 2.95-3.05 (1H, m), 3.67 (1H, d, J=16.7Hz), 3.71 (1H, d, J=16.7Hz), 3.95-4.05 (1H, m), 4.05-4.2 (4H, m), 4.36 (2H, t, J=5.7Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 5.3-5.45 (2H, m), 5.51 (1H, d, J=8.2Hz), 6.19 (1H, s), 6.95-7.05 (4H, m), 7.4-7.5 (2H, m), 7.5-7.6 (1H, m), 8.0-8.1 (2H, m)

実施例 109

3－（β－D－ガラクトピラノシルオキシ）－1－（3－ヒドロキシプロピル）－5－イソプロピル－4－〔（4－（3－〔1－〔（ピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル）フェニル）メチル〕－1H－ピラゾール

3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－β－D－グルコピラノシルオキシ）－4－〔（4－〔2－〔1－カルボキシ－1－（メチル）エチルカルバモイル〕エトキシ〕－2－メチルフェニル）メチル〕－5－イソプロピル－1H－ピラゾールの代わりに3－（2，3，4，6－テトラ－O－アセチル－β－D－ガラクトピラノシルオキシ）－1－（3－ベンゾイルオキシプロピル）－4－〔（4－〔3－〔1－カルボキシ－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル）メチル〕－5－イソプロピル－1H－ピラゾールを用い、1－ベンジルピペラジンの代わりに1－（ベンジルオキシカルボニル）ピペラ

ジンを用いて実施例 9 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-2.0 (4H, m), 2.17 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$), 2.58
(2H, t, $J=7.4\text{Hz}$), 2.65-2.8 (4H, m), 3.05-3.2 (1H, m), 3.45-3.9 (14H, m),
5 4.08 (2H, t, $J=7.0\text{Hz}$), 5.11 (1H, d, $J=7.8\text{Hz}$), 7.0-7.15 (4H, m)

実施例 1 1 0

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシル
オキシ)-4-[(4-{3-[1-{[4-(ベンジルオキシカルボニル)ピ
ペラジン-1-イル]カルボニル}-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロ
10 ピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシル
オキシ)-4-[(4-{3-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカル
バモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾ
ール (37 g) を N, N-ジメチルホルムアミド (180 mL) に溶解し、1
15 - (ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン (28.4 g)、1-ヒドロキシ
ベンゾトリアゾール (10.5 g) および 1-エチル-3-(3-ジメチルア
ミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 (14.8 g) を加え、室温で一晩攪拌
した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで 2 回抽出した。抽出物を水およ
び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。
20 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸
エチル = 1/2 ~ 酢酸エチル) で精製して標記化合物 (40.5 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ p p m :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.56 (6H, s), 1.85-1.95 (5H, m), 1.98 (3H, s), 2.02 (3H,
s), 2.12 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.16 (3H, s), 2.58 (2H, t, $J=7.5\text{Hz}$), 2.85-2.95
25 (1H, m), 3.4-3.55 (4H, m), 3.55-3.75 (6H, m), 4.0-4.1 (1H, m), 4.1-4.2 (2H,
m), 5.09 (1H, dd, $J=10.6\text{Hz}$, 3.3Hz), 5.14 (2H, s), 5.35-5.45 (2H, m), 5.56
(1H, d, $J=7.8\text{Hz}$), 6.39 (1H, s), 6.95-7.1 (4H, m), 7.3-7.4 (5H, m)

実施例 1 1 1

4-[(4-{3-[1-{[4-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジーン-1-イル]カルボニル}-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-3-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[1-{[4-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジーン-1-イル]カルボニル}-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロピル}フェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール (39.5 g) のメタノール (160 mL) 溶液に、ナトリウムメトキシド (28%メタノール溶液、8.24 mL) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物に酢酸 (2.7 mL) を加え、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=10/1) で精製して標記化合物 (21.3 g) を得た。
- 10

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

- 15 1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.9 (2H, m), 2.16 (2H, t, J=7.8Hz), 2.57 (2H, t, J=7.6Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.35-3.8 (15H, m), 3.85-3.9 (1H, m), 5.07 (1H, d, J=7.9Hz), 5.12 (2H, s), 7.04 (2H, d, J=8.2Hz), 7.11 (2H, d, J=8.2Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 57

- 20 [4-ベンジルオキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メタノール

- テトラヒドロ-4H-ピラン-4-オール (3.62 g) およびトリエチルアミン (5.6 mL) のテトラヒドロフラン (35 mL) 溶液に氷冷下メタン
スルホニルクロリド (2.93 mL) を加え、室温で1時間攪拌後、不溶物を
ろ去した。ろ液にN, N-ジメチルホルムアミド (70 mL)、4-ベンジルオ
キシ-2-ヒドロキシベンズアルデヒド (5.39 g) および炭酸セシウム (2
3 g) を加え、80℃で12時間攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチ
ルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグ
- 25

ネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：n-ヘキサン／酢酸エチル＝4／1～2／1）で精製して、4-ベンジルオキシ-2-（テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ）ベンズアルデヒド（4.58 g）を得た。これをエタノール（70 mL）

- 5 に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム（0.28 g）を氷冷下に加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物にメタノールを加え減圧下濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：n-ヘキサン／酢酸エチル＝3／1～1／1）で精製して標記化合物（4.45 g）を得た。
- 10

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

- 1.75-1.85 (2H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.11 (1H, t, $J=6.3\text{Hz}$), 3.5-3.65 (2H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.45-4.55 (1H, m), 4.63 (2H, d, $J=6.3\text{Hz}$), 5.05 (2H, s), 6.5-6.6 (2H, m), 7.19 (1H, d, $J=7.7\text{Hz}$), 7.3-7.45 (5H, m)
- 15

参考例 58

4- {[4-ベンジルオキシ-2-（テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ）フェニル]メチル}-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

- 20 [4-ベンジルオキシ-2-（テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ）フェニル]メタノール（4.45 g）のテトラヒドロフラン（28 mL）溶液に氷冷下トリエチルアミン（2.27 mL）およびメタンスルホンクロリド（1.21 mL）を加え、1時間攪拌後、不溶物をろ去した。得られたメシル酸 [4-ベンジルオキシ-2-（テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ）フェニル]メチルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム（55%、710 mg）および4-メチル-3-オキソ吉草酸メチル（2.25 g）のテトラヒドロフラン（56 mL）懸濁液に加え、8時間加熱還流した。反応混合物に1 mol/L塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水
- 25

洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣のトルエン（8 mL）溶液にヒドラジン1水和物（3.43 mL）を加え、100℃で8時間攪拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：塩化メチレン／メタノール＝20／1～10／1）で精製して標記化合物

5 （1.69 g）を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.16 (6H, d, $J=7.1\text{Hz}$), 1.75-1.9 (2H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.9-3.05 (1H, m), 3.5-3.6 (2H, m), 3.64 (2H, s), 3.9-4.05 (2H, m), 4.4-4.5 (1H, m), 5.0 (2H, s), 6.45-6.55 (2H, m), 7.0 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$), 7.25-7.45 (5H, m)

10 参考例59

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトブロモ- α -D-グルコースの代わりにアセトブロモ- α -D-ガラクトースを用いて参考例12と同様の方法で標記化合物を得た。

20 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.78 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.16 (3H, s), 2.28 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.51 (1H, d, $J=16.4\text{Hz}$), 3.62 (1H, d, $J=16.4\text{Hz}$), 4.0-4.1 (1H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 5.02 (2H, s), 5.07 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.51 (1H, d, $J=7.9\text{Hz}$), 6.66 (1H, dd, $J=8.3\text{Hz}$, 2.8Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.2-7.45 (5H, m)

25

参考例60

4-{[4-ベンジルオキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テト

ラー-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

4- { [4- (2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ) フェニル] メチル} -1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4- {[4-ベンジルオキシ-2- (テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル] メチル} -1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトブロモ-α-D-グルコースの代わりに2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-α-D-グルコピラノシルプロミドを用いて参考例12と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm :

- 10 1.0-1.2 (42H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.12 (1H, dd, J=12.4Hz, 5.1Hz), 4.19 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.8Hz), 4.4-4.5 (1H, m), 4.99 (2H, s), 5.15-5.3 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.4Hz), 5.66 (1H, d, J=8.0Hz), 6.42 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.47 (1H, d, J=2.3Hz), 6.86 (1H, d, J=8.3Hz), 7.25-7.45
15 (5H, m)

参考例61

3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 20 4- [(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例25と同様の方法で標記化合物を得た。
25

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm :

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.16 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.5 (1H, d, J=16.6Hz), 3.6 (1H, d, J=16.6Hz),

4.0-4.05 (1H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 4.78 (1H, brs), 5.06 (1H, dd, J=10.4Hz, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.5 (1H, d, J=8.2Hz), 6.52 (1H, dd, J=8.1Hz, 2.6Hz), 6.62 (1H, d, J=2.6Hz), 6.76 (1H, d, J=8.1Hz)

参考例 6 2

5 4- {[4-ヒドロキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル] メチル} -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾール

4- [(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに4- {[4-ベンジルオキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル] メチル} -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールを用いて参考例 2 5 と同様の方法で標記化合物を得た。

15 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, d, J=16.5Hz), 3.55-3.65 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (2H, m), 4.05-4.2 (2H, m), 4.4-4.5 (1H, m), 5.14 (1H, brs), 5.15-5.3 (2H, m), 5.3-5.4 (1H, m), 5.65 (1H, d, J=8.1Hz), 6.22 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.3Hz), 6.37
20 (1H, d, J=2.3Hz), 6.78 (1H, d, J=8.2Hz)

参考例 6 3

3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- ({4- [3-(ベンジルオキシカルボニル) プロポキシ] -2-メチルフェニル} メチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

25 4- [(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4- [(4-ヒドロキシ-

2-メチルフェニル) メチル] - 5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例 27 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05-2.15 (2H, m), 2.16 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.56 (2H, t, $J=7.1\text{Hz}$), 2.7-2.85 (1H, m), 3.5 (1H, d, $J=16.5\text{Hz}$), 3.6 (1H, d, $J=16.5\text{Hz}$), 3.9-4.0 (2H, m), 4.0-4.1 (1H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 5.07 (1H, dd, $J=10.6\text{Hz}$, 3.6Hz), 5.13 (2H, s), 5.35-5.45 (2H, m), 5.52 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 6.55 (1H, dd, $J=8.6\text{Hz}$, 2.5Hz), 6.66 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.79 (1H, d, $J=8.6\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

10 参考例 64

4-({4-[3-(ベンジルオキシカルボニル) プロポキシ] -2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル} メチル) -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- O -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾール

15 4-[(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- O -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに4-{[4-ヒドロキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- O -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールを用いて参考例 27 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.85 (2H, m), 1.95-2.15 (4H, m), 2.56 (2H, t, $J=7.3\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (4H, m), 4.05-4.25 (2H, m), 4.4-4.5 (1H, m), 5.13 (2H, s), 5.15-5.3 (2H, m), 5.36 (1H, t, $J=9.5\text{Hz}$), 5.66 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$), 6.3 (1H, dd, $J=8.4\text{Hz}$, 2.5Hz), 6.38 (1H, d, $J=2.5\text{Hz}$), 6.84 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 65

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシル
オキシ)-4-{{4-(3-カルボキシプロポキシ)-2-メチルフェニル}
メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロ
 5 ピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラ
 ノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ
 -O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-{{4-[(3-(ベン
 ジルオキシカルボニル)プロポキシ]-2-メチルフェニル}メチル)-5
 -イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例25と同様の方法で標記化
 10 合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.78 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05-2.15 (2H,
 m), 2.16 (3H, s), 2.27 (3H, s), 2.45-2.6 (2H, m), 2.75-2.85 (1H, m), 3.49
 (1H, d, J=16.8Hz), 3.6 (1H, d, J=16.8Hz), 3.98 (2H, t, J=6.3Hz), 4.0-4.1
 15 (1H, m), 4.1-4.25 (2H, m), 5.06 (1H, dd, J=10.3Hz, 3.4Hz), 5.3-5.45 (3H,
 m), 6.58 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.4Hz), 6.68 (1H, d, J=2.4Hz), 6.78 (1H, d,
 J=8.6Hz)

参考例66

- 4-{{4-(3-カルボキシプロポキシ)-2-(テトラヒドロ-4H-ピラ
 20 ン-4-イルオキシ)フェニル}メチル}-5-イソプロピル-3-(2, 3,
4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H
-ピラゾール

- 4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロ
 ピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラ
 25 ノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-{{4-[(3-(ベンジルオ
 キシカルボニル)プロポキシ]-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イ
 ルオキシ)フェニル}メチル)-5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-
 テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾ

ールを用いて参考例 2 5 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ p p m :

- 1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 1.95-2.15 (4H, m), 2.5-2.6 (2H, m),
 2.8-2.95 (1H, m), 3.45-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (4H, m),
 5 4.1-4.25 (2H, m), 4.4-4.55 (1H, m), 5.2-5.3 (2H, m), 5.36 (1H, t, $J=9.2\text{Hz}$),
 5.52 (1H, d, $J=7.7\text{Hz}$), 6.33 (1H, dd, $J=8.1\text{Hz}$, 2.1Hz), 6.41 (1H, d, $J=2.1\text{Hz}$),
 6.84 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$)

参考例 6 7

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシル
 10 オキシ) - 4 - {[4 - {3 - [1 - ベンジルオキシカルボニル - 1 - (メチル)
 エチルカルバモイル] プロポキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イ
 ソプロピル - 1 H - ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシル
 オキシ) - 4 - {[4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メ
 15 チル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4,
 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - {[4
 - (3 - カルボキシプロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソ
 プロピル - 1 H - ピラゾールを用いて参考例 4 5 と同様の方法で標記化合物を
 得た。

- 20 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ p p m :

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.53 (6H, s), 1.83 (3H, s), 1.95-2.1 (8H, m), 2.15 (3H,
 s), 2.26 (3H, s), 2.34 (2H, t, $J=7.2\text{Hz}$), 2.7-2.85 (1H, m), 3.5 (1H, d,
 $J=16.6\text{Hz}$), 3.6 (1H, d, $J=16.6\text{Hz}$), 3.85-3.95 (2H, m), 4.0-4.1 (1H, m),
 4.1-4.2 (2H, m), 5.07 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.5Hz), 5.15 (2H, s), 5.35-5.45
 25 (2H, m), 5.52 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$), 6.06 (1H, s), 6.55 (1H, dd, $J=8.5\text{Hz}$, 2.6Hz),
 6.66 (1H, d, $J=2.6\text{Hz}$), 6.79 (1H, d, $J=8.5\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 6 8

4 - {[4 - {3 - [1 - ベンジルオキシカルボニル - 1 - (メチル) エチルカ

ルバモイル} プロポキシ} - 2 - (テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル} メチル} - 5 - イソプロピル-3 - (2, 3, 4, 6-テトラ-
ラ- α -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) - 1H-ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシル
5 オキシ) - 4 - {[4 - (2-カルボキシエトキシ) - 2-メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに 4 - {[4 - (3-カルボキシプロポキシ) - 2 - (テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル] メチル} - 5 - イソプロピル-3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -
ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) - 1H-ピラゾールを用い
10 て参考例 45 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

- 1.0-1.2 (42H, m), 1.54 (6H, s), 1.75-1.85 (2H, m), 2.0-2.1 (4H, m), 2.34
(2H, t, $J=7.2\text{Hz}$), 2.8-2.95 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.8-4.05 (5H, m),
4.05-4.25 (2H, m), 4.4-4.5 (1H, m), 5.1-5.3 (4H, m), 5.36 (1H, t, $J=9.5\text{Hz}$),
15 5.65 (1H, d, $J=7.5\text{Hz}$), 6.09 (1H, brs), 6.29 (1H, dd, $J=8.3\text{Hz}$, 2.2Hz), 6.4
(1H, d, $J=2.2\text{Hz}$), 6.83 (1H, d, $J=8.3\text{Hz}$), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例 69

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-ガラクトピラノシル
オキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1-カルボキシ-1 - (メチル) エチルカルバ
20 モイル} プロポキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル} - 5 - イソプロピル-
1H-ピラゾール

- 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ) - 4 - [(4 - {2 - [1-ベンジルオキシカルボニル-1 - (メチル)
エチルカルバモイル} エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル} - 5 - イソ
25 プロピル-1H-ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6-テトラ- α -
アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {3 - [1-ベ
ンジルオキシカルボニル-1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ}
- 2 - メチルフェニル) メチル} - 5 - イソプロピル-1H-ピラゾールを用

いて参考例 48 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.55 (3H, s), 1.56 (3H, s), 1.79 (3H, s), 1.98 (3H, s),
2.0-2.2 (8H, m), 2.26 (3H, s), 2.4 (2H, t, $J=6.9\text{Hz}$), 2.7-2.85 (1H, m), 3.49
5 (1H, d, $J=16.6\text{Hz}$), 3.59 (1H, d, $J=16.6\text{Hz}$), 3.98 (2H, t, $J=6.1\text{Hz}$), 4.0-4.2
(2H, m), 4.22 (1H, dd, $J=10.9\text{Hz}$, 5.7Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 5.3-5.45 (3H,
m), 6.24 (1H, s), 6.59 (1H, dd, $J=8.2\text{Hz}$, 2.7Hz), 6.69 (1H, d, $J=2.7\text{Hz}$),
6.75 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$)

参考例 70

10 4- {[4- {3- [1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロポキシ} - 2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メチル} - 5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- O -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) - 1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-グルコピラノシル
15 オキシ) - 4- [(4- {2- [1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ} - 2-メチルフェニル)メチル] - 5-イソ
プロピル-1H-ピラゾールの代わりに 4- {[4- {3- [1-ベンジルオキシカルボニル-1-(メチル)エチルカルバモイル]プロポキシ} - 2-(テ
トラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メチル} - 5-イソ
20 プロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ- O -ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) - 1H-ピラゾールを用いて参考例 48 と同様の方法で標
記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.0-1.2 (42H, m), 1.54 (6H, s), 1.7-1.9 (2H, m), 1.95-2.15 (4H, m),
25 2.35-2.45 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.45-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m),
3.9-4.05 (4H, m), 4.05-4.25 (2H, m), 4.4-4.55 (1H, m), 5.15-5.3 (2H, m),
5.36 (1H, t, $J=9.4\text{Hz}$), 5.56 (1H, d, $J=8.4\text{Hz}$), 6.17 (1H, brs), 6.32 (1H,
d, $J=8.1\text{Hz}$), 6.41 (1H, s), 6.82 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$)

実施例 1 1 2

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ} - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾ
 5 ニル

3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - { 2 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - { 3 - [1 - カルボキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ} - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールを用い、1 - ベンジルピペラジンの代わりに 1 - (ベンジルオキシカルボニル) ピペラジンを用いて実施例 9 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

15 ¹H - NMR (CD₃OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.39 (2H, t, J=7.4Hz), 2.55-2.9 (5H, m), 3.45-3.8 (11H, m), 3.85 (1H, d, J=3.2Hz), 3.95 (2H, t, J=6.1Hz), 5.04 (1H, d, J=7.5Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.84 (1H, d, J=8.2Hz)

20 実施例 1 1 3

3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - { 3 - [1 - { [4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ} - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール

25 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - (2 - カルボキシエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾールの代わりに 3 - (2, 3, 4, 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - { [4 -

－ { 3 － [1 － カルボキシ － 1 － (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ }
 － 2 － メチルフェニル) メチル } － 5 － イソプロピル － 1 H － ピラゾールを用
 い、 2 － アミノ － 2 － メチルプロピオンアミドの代わりに 1 － (2 － ヒドロキ
 シエチル) ピペラジンをを用いて実施例 7 8 と同様の方法で標記化合物を得た。

5 ^1H －NMR (CD₃OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.95-2.05 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.3-2.55
 (8H, m), 2.7-2.85 (1H, m), 3.45-3.8 (13H, m), 3.85 (1H, d, J=2.9Hz), 3.94
 (2H, t, J=6.0Hz), 5.04 (1H, d, J=7.6Hz), 6.6 (1H, d, J=8.5Hz), 6.7 (1H,
 s), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)

10 実施例 1 1 4

3 － (β － D － グルコピラノシルオキシ) － 5 － イソプロピル － 4 － { [4 － (3
－ { 1 － [(ピペラジン － 1 － イル) カルボニル] － 1 － (メチル) エチルカル
バモイル] プロポキシ } － 2 － (テトラヒドロ － 4 H － ピラン － 4 － イルオキ
シ) フェニル] メチル } － 1 H － ピラゾール

15 4 － [(4 － { 3 － [1 － カルボキシ － 1 － (メチル) エチルカルバモイル]
 プロポキシ } － 2 － メチルフェニル) メチル] － 5 － イソプロピル － 3 － (2 ,
 3 , 4 , 6 － テトラ － O － ピバロイル － β － D － グルコピラノシルオキシ) －
 1 H － ピラゾールの代わりに 4 － { [4 － { 3 － [1 － カルボキシ － 1 － (メチ
 20 ｌ) エチルカルバモイル] プロポキシ } － 2 － (テトラヒドロ － 4 H － ピラン
 － 4 － イルオキシ) フェニル] メチル } － 5 － イソプロピル － 3 － (2 , 3 ,
 4 , 6 － テトラ － O － ピバロイル － β － D － グルコピラノシルオキシ) － 1 H
 － ピラゾールを用いて実施例 1 0 5 と同様の方法で標記化合物を得た。

^1H －NMR (CD₃OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.7-1.85 (2H, m), 1.95-2.1 (4H, m), 2.38
 25 (2H, t, J=7.4Hz), 2.6-2.8 (4H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m),
 3.5-3.75 (9H, m), 3.83 (1H, d, J=12.1Hz), 3.9-4.0 (4H, m), 4.5-4.65 (1H,
 m), 5.07 (1H, d, J=7.1Hz), 6.4 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.5Hz), 6.54 (1H, d,
 J=2.5Hz), 6.89 (1H, d, J=8.3Hz)

参考例 7 1

4-[(4-ブロモ-2-フルオロフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

- 4-ブロモベンジルブロミドの代わりに4-ブロモ-2-フルオロベンジル
5 ブロミドを用いて参考例 2 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.17 (6H, d, $J=7.1\text{Hz}$), 2.85-3.05 (1H, m), 3.67 (2H, s), 7.0-7.3 (3H, m)

参考例 7 2

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシル
10 オキシ)-4-[(4-ブロモ-2-フルオロフェニル)メチル]-5-イソプロ
ピル-1H-ピラゾール

- 4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フ
フェニル]メチル}-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール
-3-オンの代わりに4-[(4-ブロモ-2-フルオロフェニル)メチル]-
15 1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、
アセトブロモ- α -D-グルコースの代わりにアセトブロモ- α -D-ガラク
トースを用いて参考例 1 2 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

- 1.15-1.25 (6H, m), 1.92 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.18 (3H, s),
20 2.9-3.0 (1H, m), 3.59 (1H, d, $J=16.1\text{Hz}$), 3.67 (1H, d, $J=16.1\text{Hz}$), 4.05-4.25
(3H, m), 5.1 (1H, dd, $J=10.4\text{Hz}$, 3.4Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.58 (1H, d,
 $J=8.1\text{Hz}$), 6.95-7.05 (1H, m), 7.1-7.2 (2H, m)

参考例 7 3

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-ガラクトピラノシル
25 オキシ)-4-({4-[(1E)-3-カルボキシプロパ-1-エニル]-2
-フルオロフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ)-4-[(4-ブロモフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-

ピラゾールの代わりに 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-ブromo-2-フルオロフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例 4 と同様の方法で標記化合物を得た。

5. ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.89 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.17 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.27 (2H, d, J=6.9Hz), 3.59 (1H, d, J=16.2Hz), 3.7 (1H, d, J=16.2Hz), 4.05-4.3 (3H, m), 5.1 (1H, dd, J=10.2Hz, 3.5Hz), 5.3-5.5 (3H, m), 6.2-6.35 (1H, m), 6.43 (1H, d, J=16.2Hz), 6.9-7.15 (3H, m)

10. 参考例 7 4

1-(2-アミノ-2-メチルプロピオニル)-4-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジン

2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-メチルプロピオン酸 (10 g) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液に、1-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジン (16.3 g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (8.02 g) および 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 (11.4 g) を加え、室温で一晩攪拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣を n-ヘキサン/酢酸エチル (1/1) 混合溶媒 (40 mL) に 60℃ で加熱下溶解し、室温で一晩攪拌した。混合物に同溶媒 (30 mL) を加え、さらに一晩攪拌した。析出した結晶をろ取し、同溶媒で洗浄後、減圧下乾燥して 4-ベンジルオキシカルボニル-1-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-メチルプロピオニル]ピペラジン (13.5 g) を得た。得られた 4-ベンジルオキシカルボニル-1-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-メチルプロピオニル]ピペラジン (5 g) のテトラヒドロフラン (30 mL) 溶液に、塩酸 (4 mol/L, 4-ジオキサン溶液、40 mL) を加え、室温で一晩攪拌後、析出した結晶をろ取した。得られた結晶に、酢酸エチルおよび飽和炭

酸水素ナトリウム水溶液を加え溶解し、有機層を分離した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して標記化合物 (3.65 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

5 1.41 (6H, s), 3.45-3.55 (4H, m), 3.7-3.95 (4H, br), 5.15 (2H, s), 7.25-7.4 (5H, m)

実施例 115

4- {[2-フルオロ-4-(3-{1-[(ピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)エチルカルバモイル}プロピル)フェニル}メチル}-
10 3-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラ
ゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル
オキシ)-4-[(4-{2-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバ
モイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1
15 H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -
D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{(1E)-3-カルボキシ
プロパ-1-エニル]-2-フルオロフェニル}メチル)-5-イソプロピル
-1H-ピラゾールを用い、1-ベンジルピペラジンの代わりに1-(2-ア
ミノ-2-メチルプロピオニル)-4-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラ
20 ジンを用いて実施例 99 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ ppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.42 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$),
2.6 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.7-2.85 (4H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.45-3.85 (11H,
m), 3.85-3.9 (1H, m), 5.09 (1H, d, $J=7.8\text{Hz}$), 6.8-6.9 (2H, m), 7.0-7.15 (1H,
25 m)

参考例 75

4-ブロモ-2-クロロベンジルアルコール

4-ブロモ-2-メチル安息香酸の代わりに4-ブロモ-2-クロロ安息香

酸を用いて参考例 1 4 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.9-2.0 (1H, m), 4.73 (2H, d, $J=5.5\text{Hz}$), 7.3-7.45 (2H, m), 7.45-7.55 (1H, m)

5 参考例 7 6

4-[(4-ブロモ-2-クロロフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

4-ブロモ-2-メチルベンジルアルコールの代わりに4-ブロモ-2-クロロベンジルアルコールを用いて参考例 1 5 と同様の方法で標記化合物を得た。

10 $^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ ppm :

1.07 (6H, d, $J=6.9\text{Hz}$), 2.7-2.85 (1H, m), 3.61 (2H, s), 6.97 (1H, d, $J=8.5\text{Hz}$), 7.46 (1H, dd, $J=8.5\text{Hz}$, 2.0Hz), 7.66 (1H, d, $J=2.0\text{Hz}$)

参考例 7 7

15 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-ブロモ-2-クロロフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-{[4-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシ)フェニル]メチル}-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-[(4-ブロモ-2-クロロフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例 1 2 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ ppm :

1.17 (6H, d, $J=7.0\text{Hz}$), 1.9 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.65 (1H, d, $J=16.7\text{Hz}$), 3.74 (1H, d, $J=16.7\text{Hz}$), 25 3.8-3.9 (1H, m), 4.05-4.2 (1H, m), 4.31 (1H, dd, $J=12.8\text{Hz}$, 4.3Hz), 5.1-5.35 (3H, m), 5.6 (1H, d, $J=8.1\text{Hz}$), 6.93 (1H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 7.24 (1H, dd, $J=8.2\text{Hz}$, 1.8Hz), 7.49 (1H, d, $J=1.8\text{Hz}$)

参考例 7 8

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]-2-クロロフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

- 5 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-ブromoフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-ブromo-2-クロロフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例4と同様の方法で標記化合物を得た。

- 10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm: °
 1.1-1.2 (6H, m), 1.85 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05 (3H, s),
 2.85-3.0 (1H, m), 3.27 (2H, d, J=6.4Hz), 3.68 (1H, d, J=16.7Hz), 3.78 (1H,
 d, J=16.7Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.1-4.2 (1H, m), 4.32 (1H, dd, J=12.6Hz,
 3.8Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.43 (1H, d, J=7.8Hz), 6.2-6.35 (1H, m), 6.42
 15 (1H, d, J=16.1Hz), 6.96 (1H, d, J=1.6Hz), 7.13 (1H, dd, J=8.2Hz, 1.6Hz),
 7.36 (1H, d, J=1.6Hz)

実施例 116

- 4-{[2-クロロ-4-(3-{1-[(ピペラジン-1-イル)カルボニル]-1-(メチル)エチルカルバモイル}プロピル)フェニル]メチル}-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール
- 20

- 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{2-[1-カルボキシ-1-(メチル)エチルカルバモイル]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-[(1E)-3-カルボキシプロパー-1-エニル]-2-クロロフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、1-ベンジルピペラジンの代わりに1-(2-アミノ-2-メチルプロピオニル)-4-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジン
- 25

を用いて実施例 9 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD) δ p p m :

1.1-1.2 (6H, m), 1.43 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.17 (2H, t, $J=7.7\text{Hz}$),
 2.59 (2H, t, $J=7.6\text{Hz}$), 2.65-2.95 (5H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5-3.9 (8H,
 5 m), 5.09 (1H, d, $J=7.1\text{Hz}$), 6.95-7.1 (2H, m), 7.2 (1H, d, $J=1.3\text{Hz}$)

試験例 1

ヒト SGLT 1 活性阻害作用確認試験

1) ヒト SGLT 1 のクローニングおよび発現ベクターへの組み換え

ヒト小腸由来の総 RNA (Ori gene) を、オリゴ d T をプライマー
 10 として逆転写し、PCR 増幅用 cDNA ライブラリーを作成した。この cDN
 A ライブラリーを鋳型として、Hediger らにより報告されたヒト SGL
 T 1 (ACCESSION: M24847) の 1 番から 2005 番までの塩基
 配列を PCR 法により増幅し、p cDNA 3.1 (-) (Invitrogen)
 n) のマルチクローニング部位に挿入した。挿入した DNA の塩基配列は、報
 15 告されていた塩基配列と完全に一致していた。

2) ヒト SGLT 1 安定発現株の樹立

ヒト SGLT 1 発現ベクターを Sca I で消化して直鎖状 DNA とした後、
 CHO-K1 細胞にリポフェクション法 (Effectene Transf
 ection Reagent: QIAGEN) にて導入した。1mg/mL
 20 G418 (LIFE TECHNOLOGIES) にてネオマイシン耐性細胞株
 を得、後述する方法にてメチル- α -D-グルコピラノシドの取り込み活性を
 測定した。最も強い取り込み活性を示した株を選択して CS1-5-11D と
 し、以後、200 $\mu\text{g/mL}$ の G418 存在下で培養した。

3) メチル- α -D-グルコピラノシド (α -MG) 取り込み阻害活性の測定

25 96 穴プレートに CS1-5-11D を 3×10^4 個/穴で播種し、2 日間培
 養した後に取り込み実験に供した。取り込み用緩衝液 (140 mM 塩化ナトリ
 ウム、2 mM 塩化カリウム、1 mM 塩化カルシウム、1 mM 塩化マグネシウム、
 10 mM 2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] エタンス

ルホン酸、5 mM トリス（ヒドロキシメチル）アミノメタンを含む緩衝液 pH 7.4）には、非放射ラベル体（Sigma）と¹⁴Cラベル体（Amersham Pharmacia Biotech）の α -MG混合物を最終濃度が1 mMとなるように混和して添加した。試験化合物はジメチルスルホキシドに溶解した後、蒸留水にて適宜希釈して1 mM α -MGを含む取り込み用緩衝液に添加し、測定用緩衝液とした。対照群用には試験化合物を含まない測定用緩衝液を、基礎取り込み測定用には塩化ナトリウムに替えて140 mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を調製した。培養したCS1-5-11Dの培地を除去し、前処置用緩衝液（ α -MGを含まない基礎取り込み用緩衝液）を1穴あたり180 μ L加え、37℃で10分間静置した。同一操作をもう1度繰り返した後、前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液および基礎取り込み用緩衝液を1穴当たり75 μ Lずつ加え37℃で静置した。1時間後に測定用緩衝液を除去し、1穴当たり180 μ Lの洗浄用緩衝液（10 mM非ラベル体 α -MGを含む基礎取り込み用緩衝液）で2回洗浄した。1穴当たり75 μ Lの0.2 mol/L水酸化ナトリウムで細胞を溶解し、その液をピコプレート（Packard）に移した。150 μ Lのマイクロシンチ40（Packard）を加えて混和し、マイクロシンチレーションカウンター トップカウンタ（Packard）にて放射活性を計測した。対照群の取り込みから基礎取り込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃度におけるメチル- α -D-グルコピラノシドの取り込み量を算出した。試験化合物がメチル- α -D-グルコピラノシドの取り込みを50%阻害する濃度（IC₅₀値）を、ロジットプロットにより算出した。その結果は表1の通りである。

[表 1]

試験化合物	I C ₅₀ 値 (nM)
実施例 1 5	1 1 3
実施例 1 8	1 8 1
実施例 2 1	1 2
実施例 2 4	2 4
実施例 2 7	2 3 7
実施例 2 8	2 6 7
実施例 2 9	4 3 1
実施例 3 0	5 2
実施例 3 1	9 6
実施例 3 2	2 2 0
実施例 3 3	1 7 4
実施例 3 4	2 4 5
実施例 3 5	1 1 5
実施例 4 8	3 1
実施例 5 7	3 9
実施例 6 1	1 8

試験例 2

ラットにおける血糖値上昇抑制作用確認試験

5 1) 糖尿病モデルラットの作製

雄性 8 週齢の W i s t a r 系ラット（日本チャールズリバー）にニコチンアミド（230mg/kg）を腹腔内投与し、15分後にエーテル麻酔下でストレプトゾトシン（85mg/kg）を尾静脈注射した。投与1週間後にラットを終夜絶食し、グルコース負荷（2g/kg）試験を行った。1時間後の血漿中グルコース濃度が300mg/dL以上を示した動物を選択し、液体飼料負荷試験に用いた。

10

2) 液体飼料負荷試験

- 糖尿病モデルラットを終夜絶食後、薬物投与群では蒸留水に溶解した薬物（1 mg/kg）を、対照群には蒸留水のみを経口投与した。薬物投与直後に、17.25 kcal/kgの液体飼料（オリエンタル酵母工業：No. 038 コントロール区 デキストリン・マルトース配合）を経口投与した。採血は、薬物投与直前および薬物投与後経時的に尾動脈より行い、直ちにヘパリン処理した。血液は遠心分離後、血漿を分取してグルコース濃度をグルコースオキシダーゼ法にて定量した。薬物投与直前（0時間）および薬物投与後0.5時間、1時間における血漿中グルコース濃度は、表2の通りである。尚、表中の数値は、平均値±標準誤差で表す。

[表2]

試験化合物	血漿中グルコース濃度(mg/dL)		
	0時間	0.5時間	1時間
対照群	117 ± 8	326 ± 46	297 ± 35
実施例21	118 ± 9	156 ± 15	178 ± 19
対照群	121 ± 7	313 ± 33	303 ± 63
実施例30	121 ± 6	163 ± 8	187 ± 9
対照群	140 ± 11	280 ± 22	287 ± 23
実施例32	125 ± 8	223 ± 20	278 ± 32
実施例33	127 ± 11	207 ± 8	251 ± 21
対照群	116 ± 11	241 ± 15	237 ± 10
実施例48	112 ± 5	139 ± 4	132 ± 4
対照群	133 ± 9	236 ± 9	210 ± 11
実施例57	126 ± 6	149 ± 7	158 ± 10
対照群	122 ± 6	277 ± 16	272 ± 21
実施例61	116 ± 6	136 ± 6	172 ± 37

試験例3

急性毒性試験

- 15 雄性6週齢ICR系マウス（日本クレア，32～37g，5例）に4時間絶

食後、試験化合物の蒸留水溶液を 1 g / k g の用量で経口投与し、24 時間観察した。その結果は以下の表 3 の通りである。

[表 3]

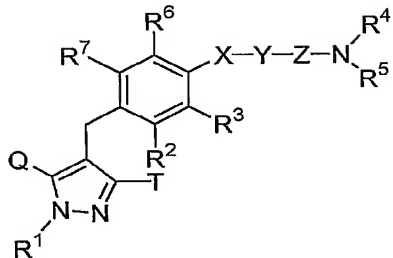
試験化合物	死亡例
実施例 5 7	0 / 5

5 産業上の利用可能性

- 本発明の前記一般式 (I) で表されるピラゾール誘導体、その薬理的に許容される塩およびそれらのプロドラッグは、ヒト SGLT1 活性阻害作用を発現し、小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができ、特に、この作用機作に基づき糖質吸収を遅延させることにより食後
- 10 高血糖を是正することができる。それ故、本発明により、優れた糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症などの高血糖症が起因する疾患の予防または治療剤を提供することができる。また、本発明の前記一般式 (II) で表されるピラゾール誘導体およびその塩は、前記一般式 (I) で表されるピラゾール誘導体を製造する際の間体として重要であり、当該化合物を経由することにより本発明の前記一般式 (I) で表される化合物を容易に製造することができる。
- 15

請求の範囲

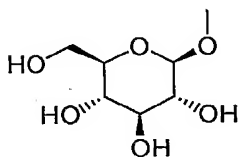
1. 一般式



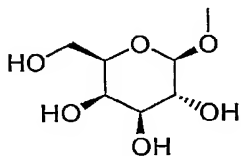
〔式中、

- 5 R^1 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、ヒドロキシ (C_{2-6} アルキル) 基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル (C_{1-6} アルキル) 基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール (C_{1-6} アルキル) 基であり；

QおよびTはどちらか一方が式



または式



15

で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ (C_{1-6} アルキル) 基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{1-6} アルキル) 基または C_{3-7} シクロアルキル基であり；

R^2 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、

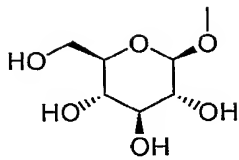
- C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ (C_{1-6} アルキル) 基、ハロ (C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{3-7} シクロアルキル (C_{2-6} アルコキシ) 基、または一般式 $-A-R^8$ (式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、 $-OCH_2-$ または $-CH_2O-$ であり、 R^8 は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6}
- 5 ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ハロ (C_{1-6} アルキル) 基、ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である) で表される基であり；
- 10 Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり；
- Yは単結合、 C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基であり (但し、単結合の場合、Xは単結合である) ；
- 15 Zはカルボニル基またはスルホニル基であり；
- R^4 および R^5 は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し；
- 20 R^3 、 R^6 および R^7 は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり；
- 置換基群 (i) は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、モノまたはジ [ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)] アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^9)R^{10}$ (式中の R^9 および R^{10} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C
- 25

- C_{1-6} アルキル) アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する) で表される基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である]
- 15 で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
2. Yが C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基であり、 R^4 および R^5 はどちらか一方が下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を1～3個有する C_{1-6} アルキル基であり、他方が水素原子、又は下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、
- 20 置換基群 (i) は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^9)R^{10}$ (式中の R^9 および R^{10} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、

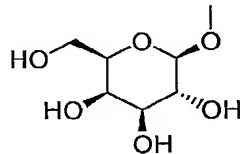
- C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基としてC₁₋₆アルキル基およびヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成する)で表される基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₂₋₆ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子およびC₁₋₆アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基としてC₁₋₆アルキル基およびヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基、および置換基としてC₁₋₆アルキル基を有していてもよいC₁₋₄芳香族環状アミノ基である、請求項1記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
3. R⁴およびR⁵はどちらか一方が下記の置換基群(i A)から選択される基を1個有するC₁₋₆アルキル基であり、他方が水素原子であり、置換基群(i A)は、一般式—CON(R^{9A})(R^{10A}) (式中のR^{9A}およびR^{10A}は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基としてC₁₋₆アルキル基およびヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成する)で表される基である、請求項2記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
4. Xが単結合であり、Yがトリメチレン基または1-プロペニレン基である、請求項1～3の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
5. Xが酸素原子であり、Yがエチレン基またはトリメチレン基である、請求項1～3の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
6. Xが単結合であり、Yが単結合であり、R⁴およびR⁵はどちらか一方が下記の置換基群(i B)から選択される同種または異種の基を1～3個有するC₁₋₆

- アルキル基であり、他方が水素原子、又は下記の置換基群（i B）から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であり、置換基群（i B）は、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ（C₁₋₆アルキル）ウレイド基、モノまたはジ（C₁₋₆アルキル）スルファミド基、C₁₋₆アルキル
- 5 スルホニルアミノ基、一般式—CON(R^{9B})R^{10B}（式中のR^{9B}およびR^{10B}は、どちらか一方が置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ（C₁₋₆アルキル）アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ（C₁₋₆アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ（C₁₋₆アルキル）ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキル
- 10 スルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1～3個有するC₁₋₆アルキル基であり、他方が水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ（C₁₋₆アルキル）アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ（C₁₋₆アルキル）〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ（C₁₋₆アルキル）ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、或いは両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基としてC₁₋₆アルキル基およびヒドロキシ（C₁₋₆アルキル）基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成する）で表される基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₂₋₆ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異
- 20 種の基を1～3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子およびC₁₋₆アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基としてC₁₋₆アルキル基およびヒドロキシ（C₁₋₆アルキル）基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基、および置換基としてC₁₋₆アルキル基を有していてもよいC₁₋₄芳香族環状アミノ基である、請求項1記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 25

7. R¹が水素原子またはヒドロキシ（C₂₋₆アルキル）基であり、Tが式



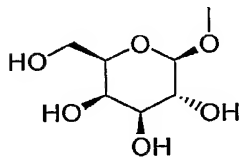
または式



で表される基であり、QがC₁₋₆アルキル基またはハロ(C₁₋₆アルキル)基であり、

- 5 R³、R⁶およびR⁷が水素原子である、請求項1～6の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

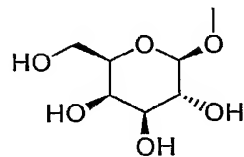
8. QまたはTのどちらか一方が、式



で表される基であり、他方がC₁₋₆アルキル基、ハロ(C₁₋₆アルキル)基、C₁₋₆

- 10 アルコキシ(C₁₋₆アルキル)基またはC₃₋₇シクロアルキル基である、請求項1～6の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

9. Tが、式



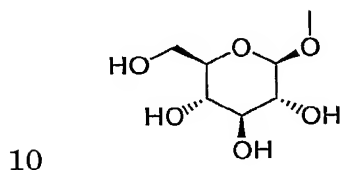
で表される基である、請求項7または8記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

15

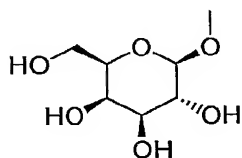
10. Qがイソプロピル基である、請求項7または9記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

1 1. 請求項 1 ～ 1 0 の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩のプロドラッグ。

- 1 2. T が、4 位の水酸基がグルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基で置換されているか、或いは 6 位の水酸基がグルコピラノシル基、ガラクトピラノシル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキシ (C_{2-7} アシル) 基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル (C_{2-7} アシル) 基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、アリール (C_{2-7} アルコキシカルボニル) 基または C_{1-6} アルコキシ (C_{2-7} アルコキシカルボニル) 基で置換されている下記の基である、請求項 1 1 記載のプロドラッグ：
- 式



または式



で表される基。

- 1 3. 下記の群から選択される化合物である、請求項 1 記載のピラゾール誘導体：

- 4 - [(4 - { 3 - [1 - カルバモイル - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル } - 2 - メチルフェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール；
- 3 - (β - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [1 - { [4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル } - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル } フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール；

- 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [2 - (ジメチルアミノ) エチルカルバモイル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル) フェニル] メチル} - 1 H-ピラゾール ;
- 5 4 - [(4 - { 3 - [1 - (2 - アミノエチルカルバモイル) - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル) フェニル) メチル] - 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H-ピラゾール ;
- 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル) フェニル] メチル} - 1 H-ピラゾール ;
- 10 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [1 - { [4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル} - 2 - メチルフェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H-ピラゾール ;
- 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル) フェニル] メチル} - 1 H-ピラゾール ;
- 15 3 - (β-D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(4 - イソプロピルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル) フェニル] メチル} - 1 H-ピラゾール ;
- 20 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - { 3 - [(S) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロピル] フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H-ピラゾール ;
- 25 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - [(4 - {(1E) - 3 - [(S) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] プロパ - 1 - エニル] フェニル) メチル] - 5 - イソプロピル - 1 H-ピラゾール ;
- 3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (2

— {1— [(4—メチルピペラジン—1—イル) カルボニル] —1— (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) —2—メチルフェニル] メチル} —1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —4— [(4— {2— [2—ヒドロキシ—1, 1—ジ (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} —2—メチルフェニル) メチル] —5—イソプロピル—1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —4— [(4— {2— [1— {[4— (2—ヒドロキシエチル) ピペラジン—1—イル] カルボニル} —1— (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} —2—メチルフェニル) メチル] —5—イソプロピル—1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —5—イソプロピル—4— {[4— (2— {1— [(ピペラジン—1—イル) カルボニル] —1— (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) —2—メチルフェニル] メチル} —1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —5—イソプロピル—4— {[4— (3— {1— [(ピペラジン—1—イル) カルボニル] —1— (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) —2—メチルフェニル] メチル} —1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —5—イソプロピル—4— {[4— (3— {1— [(ピペラジン—1—イル) カルボニル] —1— (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) —2—メチルフェニル] メチル} —1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —4— [(4— {3— [1— {[4— (2—ヒドロキシエチル) ピペラジン—1—イル] カルボニル} —1— (メチル) エチルカルバモイル] プロポキシ} —2—メチルフェニル) メチル] —5—イソプロピル—1H—ピラゾール;

3— (β-D—グルコピラノシルオキシ) —5—イソプロピル—4— {[4— (3— {1— [(4—メチルピペラジン—1—イル) カルボニル] —1— (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) —2—メチルフェニル] メチル} —1H—ピラゾール;

3— (β-D—ガラクトピラノシルオキシ) —1— (3—ヒドロキシプロピル)

－5－イソプロピル－4－{〔4－（3－{1－〔（ピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル）フェニル〕メチル}－1H－ピラゾール；

5 3－（β-D－ガラクトピラノシルオキシ）－5－イソプロピル－4－{〔4－（3－{1－〔（ピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロボキシ）－2－メチルフェニル〕メチル}－1H－ピラゾール；

4－{〔2－フルオロ－4－（3－{1－〔（ピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル）フェニル〕メチル}－
10 3－（β-D－ガラクトピラノシルオキシ）－5－イソプロピル－1H－ピラゾール；

4－{〔2－クロロ－4－（3－{1－〔（ピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル）フェニル〕メチル}－3－
15 （β-D－グルコピラノシルオキシ）－5－イソプロピル－1H－ピラゾール；及びそれらの薬理学的に許容される塩。

1 4. 下記の群から選択される化合物である、請求項1 3記載のピラゾール誘導体：

3－（β-D－ガラクトピラノシルオキシ）－4－{〔4－{3－{1－{〔4
20 －（2－ヒドロキシエチル）ピペラジン－1－イル〕カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル〕フェニル〕メチル}－5－イソプロピル－1H－ピラゾール；

3－（β-D－ガラクトピラノシルオキシ）－5－イソプロピル－4－{〔4
－（3－{1－〔（ピペラジン－1－イル）カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル）フェニル〕メチル}－1H－ピラゾール；

25 3－（β-D－グルコピラノシルオキシ）－4－{〔4－{3－{1－{〔4
－（2－ヒドロキシエチル）ピペラジン－1－イル〕カルボニル〕－1－（メチル）エチルカルバモイル〕プロピル}－2－メチルフェニル〕メチル}－5
－イソプロピル－1H－ピラゾール；

3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール ;

- 5 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (2 - { 1 - [(4 - メチルピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール ;

- 10 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - { 2 - { 1 - { [4 - (2 - ヒドロキシエチル) ピペラジン - 1 - イル] カルボニル} - 1 - (メチル) エチルカルバモイル] エトキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル} - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール ;

- 15 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (2 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} エトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール ;

3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール ;

- 20 3 - (β -D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール ;

- 25 3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 4 - { [4 - (3 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} - 1 H - ピラゾール ;

4 - { [2 - フルオロ - 4 - (3 - { 1 - [(ピペラジン - 1 - イル) カルボニル] - 1 - (メチル) エチルカルバモイル} プロピル) フェニル] メチル} - 3 - (β -D-ガラクトピラノシルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラ

ゾール；及びそれらの薬理学的に許容される塩。

15. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物。

5 16. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有するヒトSGLT1活性阻害剤。

10 17. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する食後高血糖抑制剤。

18. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤。

15 19. 高血糖症に起因する疾患が、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群から選択される疾患である、請求項18記載の予防または治療剤。

20 20. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止剤。

21. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療剤。

25 22. 血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患が、ガラクトース血症である、請求項21記載の予防または治療剤。

23. 剤形が徐放性製剤である、請求項15記載の医薬組成物。

24. 剤形が徐放性製剤である、請求項16～22の何れかに記載の製剤。

25. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

26. 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止方法。

27. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。

28. 耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止用の医薬組成物を製造するための、請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。

29. (A) 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビッグアニド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来

- 成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、
5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、
スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコ
エンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容
5 体アゴニスト、アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害
薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻
害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン
阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラ
ーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコ
10 チン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、
コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン
変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容
体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、
利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧
15 薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸
排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の
薬剤を組合わせてなる医薬。

30. (A) 請求項1~14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその
薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インス
20 リン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、
SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体
アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダ
ーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシン
ホスファターゼ-1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース
25 -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピ
ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、
グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカ
ゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、

アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA：コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

31. (A) 請求項1~14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビッグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダ

- ーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシン
 ホスファターゼ 1 B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース
 - 6 - ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピ
 ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D - カイロイノシトール、
 5 グリコゲン合成酵素キナーゼ 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド 1、グルカ
 ゴン様ペプチド 1 - 類縁体、グルカゴン様ペプチド 1 アゴニスト、アミリン、
 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化
 産物生成阻害薬、プロテインキナーゼ C 阻害薬、 γ - アミノ酪酸受容体アンタ
 ゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子 NF - κ B 阻害薬、
 10 脂質過酸化酵素阻害薬、N - アセチル化 - α - リンクトーアシッド - ジペプチ
 ダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子 - I、血小板由来成長因子、血小板由来
 成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、
 5 - ヒドロキシー 1 - メチルヒダントイン、EGB - 761、ビモクロモル、
 スロデキシド、Y - 128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコ
 15 エンザイム A 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 - アドレナリン受容
 体アゴニスト、アシルコエンザイム A : コレステロールアシル基転移酵素阻害
 薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻
 害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン
 阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラ
 20 ーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコ
 チン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、
 コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン
 変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容
 体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、
 25 利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧
 薬、 α_2 - アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸
 排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも 1 種の
 薬剤を有効量投与することからなる、耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止方法。

32. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するため、(A) 請求項1～14の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化- α -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リボキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスporter阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン

変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも 1 種の薬剤の使用。

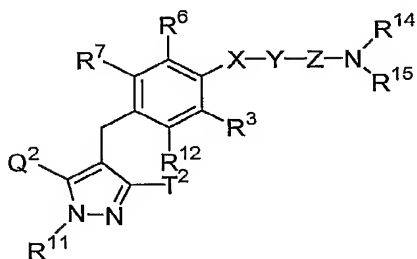
33. 耐糖能異常者の糖尿病への移行阻止用の医薬組成物を製造するための、

(A) 請求項 1 ~ 14 の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および (B) インスリン感受

- 10 性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT 2 活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ 1 B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース 6 - ホスファターゼ阻害薬、フルクトース - ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D - カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド - 1、グルカゴン様ペプチド 1 - 類縁体、グルカゴン様ペプチド - 1 アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼ C 阻害薬、 γ - アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子 NF - κ B 阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N - アセチル化 - α - リンクト - アシッド - ジペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子 - I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、
- 20 5 - ヒドロキシ - 1 - メチルヒダントイン、EGB - 761、ピモクロモル、スロデキシド、Y - 128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイム A 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 - アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイム A : コレステロールアシル基転移酵素阻害
- 25

- 薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用。

34. 一般式



〔式中、

- R¹¹は水素原子、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C₂₋₆アルキル)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₆アルキル)基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1～3個有していてもよいアリール(C₁₋₆

アルキル) 基であり ;

- 5 Q^2 および T^2 はどちらか一方が2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ基または2, 3, 4, 6-テトラ- O -アセチル- β -D-ガラクトピラノシルオキシ基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル) 基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル) 基または C_{3-7} シクロアルキル基であり ;

- 10 R^{12} は水素原子、ハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキル) 基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルコキシ) 基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ) 基、または一般式 $-A-R^{18}$ (式中の A は単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、 $-OCH_2-$ または $-CH_2O-$ であり、 R^{18} は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル) 基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル) 基、保護基を有していてもよいカルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である) で表される基であり ;

- 20 X は単結合、酸素原子または硫黄原子であり ;

Y は単結合、 C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基であり(但し、単結合の場合、 X は単結合である) ;

Z はカルボニル基またはスルホニル基であり ;

- 25 R^{14} および R^{15} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または下記の置換基群(i i) から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基および保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形

成し；

R^3 、 R^6 および R^7 は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり；

置換基群 (i i) は、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ [ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)]

- 5 アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、一般式 $-CON(R^{19})R^{20}$ (式中の R^{19} および
- 10 R^{20} は同一でも異なってもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ [ヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)] アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基
- 15 を 1～3 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、または両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基および保護基を有していてもよいヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する) で表される基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を 1～3 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換基として C_{1-6} アルキル基および保護基を有して
- 20 いてもよいヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である]

で表されるピラゾール誘導体またはその塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/10048

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ C07H17/02, A61K31/7056//A61P3/04, 3/06, 3/10, 9/04, 9/120, 9/12, 19/06, 43/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C07H17/02, A61K31/7056

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CA(STN), REGISTRY(STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 01/16147 A (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 08 March, 2001 (08.03.01), & EP 1213296 A	1-24, 27-29, 32-33
A	US 5274111 A (DEPARTMENT OF MEDICINAL CHEMISTRY AND ANALYTICAL CHEMISTRY), 28 December, 1993 (28.12.93), & US 5264451 A	1-24, 27-29, 32-33
A	WO 00/59889 A (Kabushiki Kaisha Sankyo), 12 October, 2000 (12.10.00), & JP 2001-97955 A & EP 1167357 A	1-24, 27-29, 32-33

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"&" document member of the same patent family
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	

Date of the actual completion of the international search
07 October, 2003 (07.10.03)

Date of mailing of the international search report
28 October, 2003 (28.10.03)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/10048

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 25-26, 30-31

because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Claims 25-26, 30-31 substantially pertain to methods for treatment of the human body by therapy and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.

2. ☐ Claims Nos.:

because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. ☐ Claims Nos.:

because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
Int. Cl⁷ C07H17/02, A61K31/7056 //A61P3/04, 3/06, 3/10, 9/04, 9/120, 9/12, 19/06, 43/00

B. 調査を行った分野
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))
Int. Cl⁷ C07H17/02, A61K31/7056

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)
CA (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 01/16147 A(キッセイ薬品工業株式会社), 2001. 03. 08 & EP 1213296 A	1-24, 27-29, 3 2-33
A	US 5274111 A(DEPARTMENT OF MEDICINAL CHEMISTRY AND ANALYTICAL CHEMISTRY), 1993. 12. 28 & US 5264451 A	1-24, 27-29, 3 2-33
A	WO 00/59889 A(三共株式会社), 2000. 10. 12 & JP 2001-97955 A & EP 1167357 A	1-24, 27-29, 3 2-33

☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。

☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献
「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 07. 10. 03

国際調査報告の発送日 28.10.03

国際調査機関の名称及びあて先
日本国特許庁 (ISA/J P)
郵便番号100-8915
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)
弘實 謙二



4 P 7 4 3 3

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

第Ⅰ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT 17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☒ 請求の範囲 25-26, 30-31 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
請求の範囲 25-26, 30-31 は、実質的に治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT 第17条(2)(a)(i) 及びPCT 規則39.1(iv) の規定により、この国際調査審査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2. ☐ 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT 規則6.4(a) の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるところの国際調査機関は認めた。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。